



Regione  
Lombardia

REPUBBLICA ITALIANA

# BOLLETTINO UFFICIALE

## SOMMARIO

### C) GIUNTA REGIONALE E ASSESSORI

#### Delibera Giunta regionale 11 settembre 2017 - n. X/7063

Individuazione, in fase di prima applicazione, dei presidi per le nuove malattie rare esenti individuate dal d.p.c.m. 12 gennaio 2017 «Definizione e aggiornamento dei livelli essenziali di assistenza, di cui all'articolo 1, comma 7, del d.l. 30 dicembre 1992, n. 502» . . . . . 2

#### Delibera Giunta regionale 11 settembre 2017 - n. X/7071

Requisiti e procedure per l'integrazione del calendario regionale e per il riconoscimento della qualifica internazionale, nazionale e regionale di ulteriori manifestazioni di rilevante interesse non previste in sede di programmazione annuale (art. 126, comma 4 bis, l.r. 6/2010) . . . . . 142

### D) ATTI DIRIGENZIALI

Giunta regionale

#### Presidenza

##### Decreto dirigente unità organizzativa 5 settembre 2017 - n. 10555

Prelievo dal fondo di riserva di cassa e relativi adeguamenti degli stanziamenti del bilancio di previsione 2017 e del relativo documento tecnico d'accompagnamento - 16° provvedimento . . . . . 144

#### D.G. Welfare

##### Decreto dirigente struttura 29 agosto 2017 - n. 10325

Cooperativa Sociale Società Dolce Società Cooperativa, con sede legale in via Cristina da Pizzano n. 5, Bologna, CF 03772490375. Riconoscimento di ente unico di una pluralità di unità di offerta sociosanitarie accreditate . . . . . 149

#### D.G. Ambiente, energia e sviluppo sostenibile

##### Decreto direttore generale 12 settembre 2017 - n. 10892

Approvazione, ai sensi degli articoli 84 e 85 della l.r. 12/2005, della modulistica utile alla predisposizione degli atti e delle determinazioni che gli enti locali lombardi debbono assumere nei procedimenti paesaggistici di loro competenza . . . . . 151

### E) PROVVEDIMENTI DELLO STATO

#### Commissario Delegato per l'emergenza Sisma del 20 e 29 maggio 2012 (decreto legge 6 giugno 2012 n. 74 convertito in legge n. 122 del 1° agosto 2012) Decreto n. 224 del 30 novembre 2015 - Decreto n. 113 del 31 agosto 2017

Attività di controllo ex-post sui contributi per l'autonoma sistemazione, ai sensi dell'ordinanza 18 novembre 2016, n. 267. Presa d'atto esito controlli per l'anno 2016 . . . . . 198

#### Commissario Delegato per l'emergenza Sisma del 20 e 29 maggio 2012 (decreto legge 6 giugno 2012 n. 74 convertito in legge n. 122 del 1° agosto 2012) Decreto n. 224 del 30 novembre 2015 - Decreto n. 114 del 4 settembre 2017

Liquidazione al comune di San Giacomo delle Segnate delle spese sostenute per attività di supporto tecnico specialistico finalizzate al completamento delle istruttorie per l'assegnazione di contributi per il ripristino di edifici ed unità immobiliari ad uso abitativo danneggiati dagli eventi sismici del 20 e 29 maggio 2012 ai sensi dell'ordinanza 18 novembre 2016, n. 268 . . . . . 200

Serie Ordinaria n. 37 - Venerdì 15 settembre 2017

## C) GIUNTA REGIONALE E ASSESSORI

**D.g.r. 11 settembre 2017 - n. X/7063****Individuazione, in fase di prima applicazione, dei presidi per le nuove malattie rare esenti individuate dal d.p.c.m. 12 gennaio 2017 «Definizione e aggiornamento dei livelli essenziali di assistenza, di cui all'articolo 1, comma 7, del d.l. 30 dicembre 1992, n. 502»**

LA GIUNTA REGIONALE

Visti:

- il d.m. Sanità n. 279/2001 «Regolamento di istituzione della rete nazionale delle malattie rare e di esenzione dalla partecipazione al costo delle relative prestazioni sanitarie, ai sensi dell'articolo 5, comma 1, lettera b), del decreto legislativo 29 aprile 1998, n. 124»;
- il d.p.c.m. 12 gennaio 2017 «Definizione e aggiornamento dei livelli essenziali di assistenza, di cui all'articolo 1, comma 7, del d.l. 30 dicembre 1992, n. 502», pubblicato nella G.U. n. 65 del 18 marzo 2017 ed entrato in vigore il 19 marzo 2017;

Preso atto che con il citato d.p.c.m. sono stati approvati i nuovi Livelli Essenziali di Assistenza (L.E.A.), cioè il complesso delle prestazioni che il Servizio Sanitario Nazionale assicura attraverso le risorse finanziarie pubbliche e l'eventuale compartecipazione alla spesa da parte dell'assistito;

Evidenziato in particolare che, con riferimento alle malattie rare:

- l'art. 52 del d.p.c.m. 12 gennaio 2017 prevede che le persone affette dalle malattie rare indicate nel relativo allegato 7 abbiano diritto all'esenzione dalla partecipazione al costo delle correlate prestazioni di assistenza sanitaria;
- ai sensi della disciplina transitoria di cui al successivo art. 64:
  - le disposizioni di cui all'art. 52 e all'allegato 7 entreranno in vigore dal 180° giorno dalla data di entrata in vigore del decreto (ovvero dal 15 settembre 2017);
  - entro tale data le Regioni adeguano le Reti regionali per le malattie rare con l'individuazione dei relativi Presidi e i Registri regionali;

Preso atto che, a seguito dell'entrata in vigore del d.p.c.m. 12 gennaio 2017, dal 15 settembre 2017 verranno introdotte nuove malattie rare esenti e alcune malattie croniche e invalidanti diventeranno rare;

Ritenuto di approvare i criteri specificati nell'allegato 1, parte integrante del presente atto, sulla base dei quali, in fase di prima applicazione, sono individuati i Presidi per le nuove malattie rare esenti previste dal citato d.p.c.m. 12 gennaio 2017;

Valutato conseguentemente, in applicazione di detti criteri, di individuare i Presidi per le nuove malattie rare esenti previste dal d.p.c.m. 12 gennaio 2017, indicati nell'allegato 2, parte integrante del presente atto;

Precisato che tale prima individuazione è finalizzata a dare concreta attuazione al d.p.c.m. 12 gennaio 2017, nel rispetto della tempistica ivi prevista, e a garantire il diritto all'esenzione dei cittadini;

Ritenuto conseguentemente di aggiornare la rete regionale per le malattie rare, secondo quanto riportato nell'allegato 3, parte integrante del presente provvedimento;

Precisato che le strutture sanitarie non individuate nell'Allegato 2, che sono interessate a candidarsi a Presidio per le nuove malattie rare esenti, potranno presentare la propria candidatura nei termini previsti dalla d.g.r. n. 6470 del 2017 per l'aggiornamento della rete regionale delle malattie rare, che si richiamano di seguito:

- le candidature a nuovo Presidio o per nuove patologie (per i Presidi già della Rete) dovranno essere trasmesse dagli interessati, esclusivamente nel mese di Settembre 2017 (dal 1 al 30), utilizzando l'apposito modulo (allegato alla d.g.r. 3994 del 4 agosto 2015 e scaricabile sul Portale di Regione Lombardia - [www.regione.lombardia.it](http://www.regione.lombardia.it) - e dal sito internet del Centro di coordinamento regionale per le malattie rare);
- l'aggiornamento della rete regionale delle malattie rare avverrà entro il 31 dicembre 2017;

Ritenuto di disporre la pubblicazione del presente atto sul BURL e sul Portale di Regione Lombardia ([www.regione.lombardia.it](http://www.regione.lombardia.it));

Vista la l.r. n. 33 del 30 dicembre 2009 e successive integrazioni e modificazioni;

Vagliate ed assunte come proprie le predette determinazioni;

A voti unanimi, espressi nelle forme di legge;

DELIBERA

1. di approvare i criteri specificati nell'allegato 1, parte integrante del presente atto, sulla base dei quali, in fase di prima applicazione, sono individuati i Presidi per le nuove malattie rare esenti previste dal citato d.p.c.m. 12 gennaio 2017;

2. di individuare, in applicazione dei criteri di cui al punto 1), i Presidi per le nuove malattie rare esenti previste dal d.p.c.m. 12 gennaio 2017, indicati nell'allegato 2, parte integrante del presente atto;

3. di precisare che tale prima individuazione è finalizzata a dare concreta attuazione al d.p.c.m. 12 gennaio 2017, nel rispetto della tempistica ivi prevista, e a garantire il diritto all'esenzione dei cittadini;

4. di aggiornare conseguentemente la rete regionale per le malattie rare, secondo quanto riportato nell'allegato 3, parte integrante del presente provvedimento;

5. di precisare che le strutture sanitarie non individuate nell'Allegato 2, che sono interessate a candidarsi a Presidio per le nuove malattie rare esenti, potranno presentare la propria candidatura nei termini previsti dalla d.g.r. n. 6470 del 2017 per l'aggiornamento complessivo della rete regionale delle malattie rare, che si richiamano di seguito:

- le candidature a nuovo Presidio o per nuove patologie (per i Presidi già della Rete) dovranno essere trasmesse dagli interessati, esclusivamente nel mese di Settembre 2017 (dal 1 al 30), utilizzando l'apposito modulo (allegato alla d.g.r. 3994 del 4 agosto 2015 e scaricabile sul Portale di Regione Lombardia - [www.regione.lombardia.it](http://www.regione.lombardia.it) - e dal sito internet del Centro di coordinamento regionale per le malattie rare);
- l'aggiornamento della rete regionale delle malattie rare avverrà entro il 31 dicembre 2017;

6. di disporre la pubblicazione del presente atto sul BURL e sul Portale di Regione Lombardia ([www.regione.lombardia.it](http://www.regione.lombardia.it)).

Il segretario: Fabrizio De Vecchi

\_\_\_\_\_ • \_\_\_\_\_

Allegato 1**RETE REGIONALE PER LE MALATTIE RARE****CRITERI PER L'INDIVIDUAZIONE DEI PRESIDII PER LE NUOVE MALATTIE RARE ESENTATE DALLA PARTECIPAZIONE AL COSTO (codici di esenzione introdotti con l'Allegato 7 al DPCM 12 gennaio 2017 "Definizione e aggiornamento dei livelli essenziali di assistenza", pubblicato in GU n. 65 del 18/3/2017 – Serie Generale, supplemento n. 15)**

Il DPCM del gennaio 2017 ha introdotto 134 nuovi codici di esenzione per malattie rare o gruppi di malattie rare. Le certificazioni ai fini dell'esenzione per tali condizioni potranno essere rilasciate dagli specialisti dei Presidi della rete regionale malattie rare a partire dal 15 settembre 2017. Entro tale data le regioni e le provincie autonome adeguano le Reti regionali per le malattie rare con l'individuazione dei relativi Presidi.

Per agevolare il percorso dei pazienti e garantire tempestivamente agli assistiti il diritto all'esenzione, si è ritenuto opportuno procedere ad una preliminare individuazione per ciascun nuovo codice di uno o più possibili Presidi.

Ciò non esclude naturalmente l'eventualità che ogni Presidio possa formalizzare le proprie candidature per ciascuna delle condizioni codificate nel periodo dal 1 al 30 settembre 2017, secondo quanto già deliberato dalla Giunta regionale (\*).

Le proposte di attribuzione dei nuovi codici agli attuali Presidi di riferimento si basano sulle seguenti considerazioni:

- Attinenza delle necessità diagnostiche assistenziali tra nuove patologie e condizioni già presenti nell'elenco delle malattie rare in vigore. In questo caso vengono proposti come nuovi Presidi solo quelli che hanno inserito nel Registro regionale malattie rare (ReLMaR) almeno 1 scheda di diagnosi o almeno 1 piano terapeutico al 31/12/2016.  
*Esempio: Nuovo codice RBG021, Cancro non poliposico ereditario del colon. Si propongono i Presidi che hanno inserito casi di Poliposi familiare (RB0050) o Sindrome di Gardner (RB0040).*
- Presidi di riferimento per lo Screening Neonatale Esteso (SNE) per malattie metaboliche oggetto di SNE introdotte con i nuovi codici di esenzione.
- Partecipazione degli attuali Presidi a *European Reference Networks* che abbiano per oggetto le malattie rare identificate da nuovi codici di esenzione.
- Partecipazione di Presidi a networks già avviati a livello regionale o sovra regionale, ed esperienze consolidate di organizzazione nella presa in carico di malattie rare o gruppi con il coinvolgimento delle Associazioni di pazienti.

(\*)

DGR N° X / 6470, seduta del 10/04/2017: le candidature a nuovo Presidio o per nuove patologie (per i Presidi già della Rete) dovranno essere trasmesse dagli interessati, esclusivamente nel mese di Settembre 2017 (dal 1 al 30), utilizzando l'apposito modulo (allegato alla DGR 3994 del 4.8.2015, scaricabile sul Portale di Regione Lombardia [www.regione.lombardia.it](http://www.regione.lombardia.it) e dal sito internet del Centro di coordinamento della rete regionale per le malattie rare <http://malattierare.marionegri.it>

Allegato 2:

RETE REGIONALE MALATTIE RARE

ELENCO DEI PRESIDI PER LE NUOVE MALATTIE RARE ESENTI PREVISTE DAL DPCM 12/01/2017

<b>ASST Grande Ospedale Metropolitano 1. Ospedale Niguarda di Milano</b>		
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
<b>2. TUMORI</b>		
	RBG021	CANCRO NON POLIPOSICO EREDITARIO DEL COLON
<b>4. MALATTIE DEL METABOLISMO</b>		
DIFETTI CONGENITI DELL'ASSORBIMENTO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI		
	RCG094	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA VITAMINA D
<b>6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI</b>		
	RD0081	MASTOCITOSI SISTEMICA
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>		
	RF0061	DRAVET SINDROME DI
	RF0310	CADASIL
	RF0410	SIRINGOMELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE RILEVANTI)
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI
<b>8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO</b>		
	RF0201	COATS MALATTIA DI
<b>10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO</b>		
	RG0120	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA
	RH0011	SARCOIDOSI
	RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE
	RH0020	EMOSIDEROSI POLMONARE IDIOPATICA
	RH0021	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE IDIOPATICA
	RH0022	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE CONGENITA
	RNG110	DISCINESIE CILIARI PRIMARIE (ESCLUSO: KARTAGENER SINDROME DI - RN0950)
<b>12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO</b>		
	RJG010	TUBOLOPATIE PRIMITIVE
	RJG020	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME)
<b>13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO</b>		
	RL0080	SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITA' CLINICA
<b>14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO</b>		
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA
<b>15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE</b>		
SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DELL'APPARATO VISIVO		
	RFG150	ANOFTALMIA/MICROFTALMIA ISOLATE O SINDROMICHE
	RNG101	COLOBOMA CONGENITO OCULARE ISOLATO O SINDROMICO
	RNG111	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE INTERESSAMENTO DELL'APPARATO VISIVO
MALFORMAZIONI CONGENITE DEL CUORE, DEI GRANDI VASI E DEI VASI PERIFERICI		
	RNG141	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CUORE E DEI GRANDI VASI
	RNG142	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEI VASI PERIFERICI
MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO DIGERENTE ISOLATE E SINDROMICHE		
	RN0201	GOLDBERG-SHPRINTZEN SINDROME DI
	RNG251	DIFETTI CONGENITI DEL TUBO DIGERENTE: AGENESIA, ATRESIE, FISTOLE E DUPLICAZIONI
	RNG252	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO DIGERENTE
ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE		
	RNG091	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON ALTERAZIONE DEL TESSUTO CONNETTIVO COME SEGNO PRINCIPALE
	RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE

**Totale Nuove Attribuzioni****30**

<b>ASST Fatebenefratelli-Sacco 2. Ospedale L. Sacco di Milano</b>		
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
<b>4. MALATTIE DEL METABOLISMO</b>		
<b>DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE</b>		
	RCG074	DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI
	RCG075	DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI
	RCG076	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL PIRUVATO E DEL CICLO DEGLI ACIDI TRICARBOSSILICI
	RCG077	DIFETTI CONGENITI ISOLATI DI UN COMPLESSO DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE
	RCG078	DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE
	RCG081	DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE
	RCG082	SINDROMI DA DEFICIT CONGENITO DI CREATINA
	RCG083	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE
<b>MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE</b>		
	RCG180	ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE
<b>5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO</b>		
	RC0191	ANGIOEDEMA ACQUISITO DA DEFICIT DI C1 INIBITORE
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>		
	RF0061	DRAVET SINDROME DI
	RF0410	SIRINGOMELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE RILEVANTI)
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI
	RFG160	DISTONIE PRIMARIE
	RFG101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI
<b>15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE</b>		
<b>ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE</b>		
	RNG091	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON ALTERAZIONE DEL TESSUTO CONNETTIVO COME SEGNO PRINCIPALE
	RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE
<b>Totale Nuove Attribuzioni</b>		<b>18</b>

<b>ASST Fatebenefratelli-Sacco</b>		
<b>3. Ospedale dei Bambini V. Buzzi di Milano</b>		
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
<b>11. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE</b>		
	RIG020	DIFETTI CONGENITI GRAVI ED INVALIDANTI DEL TRASPORTO INTESTINALE
<b>15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE</b>		
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE DELLA PARETE ADDOMINALE ISOLATE E SINDROMICHE</b>		
	RN0321	SINDROME PRUNE BELLY
	RN0322	ONFALOCELE
	RNG132	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELLA PARETE ADDOMINALE
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO DIGERENTE ISOLATE E SINDROMICHE</b>		
	RN0201	GOLDBERG-SHPRINTZEN SINDROME DI
	RNG251	DIFETTI CONGENITI DEL TUBO DIGERENTE: AGENESIA, ATRESIE, FISTOLE E DUPLICAZIONI
	RNG252	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO DIGERENTE
<b>Totale Nuove Attribuzioni</b>		<b>7</b>

Serie Ordinaria n. 37 - Venerdì 15 settembre 2017

<b>ASST Fatebenefratelli-Sacco</b>		
<b>4. Ospedale Fatebenefratelli e Oftalmico di Milano</b>		
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		
	RF0061	DRAVET SINDROME DI
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE		
ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE		
	RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE
<b>Totale Nuove Attribuzioni</b>		<b>2</b>



<b>ASST SS. Paolo e Carlo</b> <b>5. Ospedale S. Paolo di Milano</b>		
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
<b>4. MALATTIE DEL METABOLISMO</b>		
	RCG061	IPERINSULINISMI CONGENITI
	RCG071	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEL COLESTEROLO
	RCG072	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEGLI ACIDI BILIARI
	RCG073	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEI FOSFOLIPIDI E DEI GLICOSFINGOLIPIDI
	RCG084	MALATTIE PEROSSISOMIALI
	RCG085	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEI NEUROTRASMETTITORI E DEI PICCOLI PEPTIDI
	RC0230	CALCINOSI TUMORALE
DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE		
	RCG074	DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI
	RCG075	DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI
	RCG076	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL PIRUVATO E DEL CICLO DEGLI ACIDI TRICARBOSSILICI
	RCG077	DIFETTI CONGENITI ISOLATI DI UN COMPLESSO DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE
	RCG078	DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE
	RCG081	DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE
	RCG082	SINDROMI DA DEFICIT CONGENITO DI CREATINA
	RCG083	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE
MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE		
	RCG091	OLIGOSACCARIDOSI
	RCG180	ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE
DIFETTI CONGENITI DELL'ASSORBIMENTO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI		
	RCG092	DIFETTI CONGENITI RESPONSIVI ALLA BIOTINA
	RCG093	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA COBALAMINA E DEL FOLATO
	RCG094	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA VITAMINA D
	RCG095	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI
DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI METALLI		
	RCG101	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLO ZINCO
	RCG102	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL RAME
	RCG103	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI METALLI
DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLE PROTEINE		
	RCG190	DIFETTI CONGENITI DELLA GLICOSILAZIONE PROTEICA (CDGS)
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>		
	RF0061	DRAVET SINDROME DI
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI
<b>10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO</b>		
	RNG110	DISCINESIE CILIARI PRIMARIE (ESCLUSO: KARTAGENER SINDROME DI - RN0950)
<b>11. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE</b>		
	RIG010	COLESTASI INTRAEPATICHE PROGRESSIVE FAMILIARI
<b>15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE</b>		
ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE		
	RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE

Serie Ordinaria n. 37 - Venerdì 15 settembre 2017

<b>ASST SS. Paolo e Carlo 5. Ospedale S. Paolo di Milano</b>		
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
	RC0270	LOWE SINDROME DI
<b>16. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE</b>		
	RP0080	EMBRIOPATIA DA IPERFENILALANINEMIA
<b>Totale Nuove Attribuzioni</b>		<b>33</b>

<b>ASST CTO e Pini</b>		
<b>7. Polo Ortopediatrico e Recupero Rieducazione Funzionale (ex CTO)</b>		
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>		
	RF0081	ATROFIA MULTISISTEMICA
	RFG160	DISTONIE PRIMARIE
<b>Totale Nuove Attribuzioni</b>		<b>2</b>

Serie Ordinaria n. 37 - Venerdì 15 settembre 2017

<b>ASST CTO e Pini</b>		
<b>8. Polo Ortopneumatologico e Reumatologico (ex G. Pini)</b>		
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
<b>5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO</b>		
	RCG161	SINDROMI AUTOINFAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI
	RC0241	FEBBRE MEDITERRANEA FAMILIARE
	RC0243	SINDROME TRAPS
	RC0220	SINDROME DA ANTICOPRI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)
	RC0290	SCHNITZLER SINDROME DI
<b>13. MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO</b>		
	RL0080	SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITA' CLINICA
	RL0090	PIODERMA GANGRENOSO CRONICO
<b>14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO</b>		
	RM0021	SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI
	RM0110	MIOSITE A CORPI INCLUSI
	RM0111	MIOSITE EOSINOFILA IDIOPATICA
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA
	RM0121	SINDROME SAPHO
<b>Totale Nuove Attribuzioni</b>		<b>12</b>

<b>ASST Ovest Milanese 10. Ospedale di Legnano</b>		
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>		
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI
	RFG160	DISTONIE PRIMARIE
<b>13. MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO</b>		
	RL0080	SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITA' CLINICA
<b>14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO</b>		
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA
<b>15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE</b>		
	RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE
<b>Totale Nuove Attribuzioni</b>		<b>6</b>

Serie Ordinaria n. 37 - Venerdì 15 settembre 2017

<b>ASST Ovest Milanese 11. Ospedale di Magenta</b>		
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>		
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI
<b>Totale Nuove Attribuzioni</b>		<b>2</b>

<b>ASST Monza</b>		
<b>12. Ospedale S. Gerardo di Monza</b>		
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
<b>4. MALATTIE DEL METABOLISMO</b>		
	RCG061	IPERINSULINISMI CONGENITI
	RCG071	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEL COLESTEROLO
	RCG073	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEI FOSFOLIPIDI E DEI GLICOSFINGOLIPIDI
	RCG084	MALATTIE PEROSSISOMIALI
	RCG085	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEI NEUROTRASMETTORI E DEI PICCOLI PEPTIDI
<b>DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE</b>		
	RCG074	DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI
	RCG075	DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI
	RCG076	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL PIRUVATO E DEL CICLO DEGLI ACIDI TRICARBOSSILICI
	RCG077	DIFETTI CONGENITI ISOLATI DI UN COMPLESSO DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE
	RCG078	DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE
	RCG081	DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE
	RCG082	SINDROMI DA DEFICIT CONGENITO DI CREATINA
	RCG083	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE
<b>MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE</b>		
	RCG091	OLIGOSACCARIDOSI
	RCG180	ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE
<b>DIFETTI CONGENITI DELL'ASSORBIMENTO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI</b>		
	RCG092	DIFETTI CONGENITI RESPONSIVI ALLA BIOTINA
	RCG093	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA COBALAMINA E DEL FOLATO
	RCG095	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI
<b>DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI METALLI</b>		
	RCG101	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLO ZINCO
	RCG102	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL RAME
	RCG103	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI METALLI
<b>DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLE PROTEINE</b>		
	RCG190	DIFETTI CONGENITI DELLA GLICOSILAZIONE PROTEICA (CDGS)
<b>6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI</b>		
	RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE
	RD0070	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>		
	RF0410	SIRINGOMELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE RILEVANTI)
	RFG101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI
<b>10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO</b>		
	RG0120	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA
	RH0011	SARCOIDOSI
	RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE
	RH0020	EMOSIDEROSI POLMONARE IDIOPATICA
	RH0021	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE IDIOPATICA
<b>11. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE</b>		
	RIG010	COLESTASI INTRAEPATICHE PROGRESSIVE FAMILIARI

<b>ASST Monza</b>		
<b>12. Ospedale S. Gerardo di Monza</b>		
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
<b>13. MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO</b>		
	RNG151	SINDROMI CON DISPLASIA ECTODERMICA
<b>15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE</b>		
<b>SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO</b>		
	RNG150	AGENESIA/DISGENESIA DEL CORPO CALLOSO IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA
	RNG011	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO
<b>SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DELL'APPARATO VISIVO</b>		
	RFG150	ANOFALMIA/MICROFALMIA ISOLATE O SINDROMICHE
	RNG101	COLOBOMA CONGENITO OCULARE ISOLATO O SINDROMICO
	RNG111	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE INTERESSAMENTO DELL'APPARATO VISIVO
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE</b>		
	RNG121	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE DEGLI ARTI ISOLATE E SINDROMICHE</b>		
	RNG131	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DEGLI ARTI COME SEGNO PRINCIPALE
<b>MALFORMAZIONI GENETICHE DELLO SCHELETRO</b>		
	RNG271	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON DISOSTOSI COME SEGNO PREVALENTE
<b>ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE</b>		
	RNG091	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON ALTERAZIONE DEL TESSUTO CONNETTIVO COME SEGNO PRINCIPALE
	RNG092	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON BASSA STATURA COME SEGNO PRINCIPALE
	RNG093	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CARATTERIZZATE DA UN ACCRESCIMENTO PRECOCE ECCESSIVO
	RC0310	SOTOS SINDROME DI
	RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE
	RN1780	CHAR SINDROME DI
	RN0401	COHEN SINDROME DI
	RC0250	COSTELLO SINDROME DI
	RN1021	SINDROME FG
	RN1820	FINE-LUBINSKY SINDROME DI
	RC0270	LOWE SINDROME DI
	RN1850	MAINZER-SALDINO SINDROME DI
	RN1770	SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER
	RN1830	SINDROME MEGALOCORNEA-RITARDO MENTALE
	RNG094	SINDROMI PROGEROIDI
	RNG095	SINDROMI DI WAARDENBURG

**Totale Nuove Attribuzioni****57**



<b>ASST Rhodense</b>		
<b>13. Ospedale di Garbagnate Milanese</b>		
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO		
	RGG020	LINFEDEMI PRIMARI CRONICI
<b>Totale Nuove Attribuzioni</b>		<b>1</b>

Serie Ordinaria n. 37 - Venerdì 15 settembre 2017

<b>ASST Lecco 14. Ospedale di Lecco</b>		
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>		
	RF0410	SIRINGOMELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE RILEVANTI)
<b>15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE</b>		
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE DLEL'APPARATO GENITO-URINARIO ISOLATE E SINDROMICHE</b>		
	RNG262	DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO
	RNG263	ALTRI DIFETTI GRAVI ED INVALIDANTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO E/O FENOTIPO
	RNG264	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO GENITO-URINARIO
<b>ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE</b>		
	RNG091	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON ALTERAZIONE DEL TESSUTO CONNETTIVO COME SEGNO PRINCIPALE
	RNG092	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON BASSA STATURA COME SEGNO PRINCIPALE
	RNG093	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CARATTERIZZATE DA UN ACCRESCIMENTO PRECOCE ECCESSIVO
	RC0310	SOTOS SINDROME DI
	RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE
<b>Totale Nuove Attribuzioni</b>		<b>9</b>

<b>ASST Lecco</b>		
<b>15. Ospedale di Merate</b>		
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
<b>4. MALATTIE DEL METABOLISMO</b>		
DIFETTI CONGENITI DELL'ASSORBIMENTO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI		
	RCG094	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA VITAMINA D
<b>12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO</b>		
	RJG010	TUBOLOPATIE PRIMITIVE
<b>Totale Nuove Attribuzioni</b>		<b>2</b>

Serie Ordinaria n. 37 - Venerdì 15 settembre 2017

<b>ASST Lariana</b>		
<b>16. Ospedale S. Anna - S. Fermo della Battaglia (CO)</b>		
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
<b>12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO</b>		
	RJG010	TUBOLOPATIE PRIMITIVE
<b>15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE</b>		
<b>SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO</b>		
	RNG150	AGENESIA/DISGENESIA DEL CORPO CALLOSO IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA
	RNG011	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO
<b>SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DELL'APPARATO VISIVO</b>		
	RFG150	ANOFTALMIA/MICROFTALMIA ISOLATE O SINDROMICHE
	RNG101	COLOBOMA CONGENITO OCULARE ISOLATO O SINDROMICO
	RNG111	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE INTERESSAMENTO DELL'APPARATO VISIVO
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE</b>		
	RNG121	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE DEGLI ARTI ISOLATE E SINDROMICHE</b>		
	RNG131	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DEGLI ARTI COME SEGNO PRINCIPALE
<b>ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE</b>		
	RN1780	CHAR SINDROME DI
	RN0401	COHEN SINDROME DI
	RC0250	COSTELLO SINDROME DI
	RN1021	SINDROME FG
	RN1820	FINE-LUBINSKY SINDROME DI
	RC0270	LOWE SINDROME DI
	RN1850	MAINZER-SALDINO SINDROME DI
	RN1770	SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER
	RN1830	SINDROME MEGALOCORNEA-RITARDO MENTALE
	RNG094	SINDROMI PROGEROIDI
	RNG095	SINDROMI DI WAARDENBURG

**Totale Nuove Attribuzioni**
**19**

<b>ASST Papa Giovanni XXIII</b>		
<b>17. Ospedale Papa Giovanni XXIII di Bergamo</b>		
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
<b>4. MALATTIE DEL METABOLISMO</b>		
	RCG072	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEGLI ACIDI BILIARI
DIFETTI CONGENITI DELL'ASSORBIMENTO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI		
	RCG094	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA VITAMINA D
<b>6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI</b>		
	RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE
	RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE
	RD0070	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)
	RD0080	SHWACHMAN-DIAMOND SINDROME DI
	RDG051	NEUTROPENIE CONGENITE
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>		
	RF0410	SIRINGOMELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE RILEVANTI)
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI
<b>10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO</b>		
	RG0120	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA
	RH0011	SARCOIDOSI
	RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE
	RH0020	EMOSIDEROSI POLMONARE IDIOPATICA
	RH0021	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE IDIOPATICA
	RH0022	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE CONGENITA
<b>11. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE</b>		
	RIG010	COLESTASI INTRAEPATICHE PROGRESSIVE FAMILIARI
<b>12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO</b>		
	RJG010	TUBOLOPATIE PRIMITIVE
	RJG020	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME)
<b>13. MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO</b>		
	RL0080	SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITA' CLINICA
<b>14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO</b>		
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA
<b>15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE</b>		
MALFORMAZIONI CONGENITE CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE		
	RNG121	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE
MALFORMAZIONI CONGENITE DEL CUORE, DEI GRANDI VASI E DEI VASI PERIFERICI		
	RNG141	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CUORE E DEI GRANDI VASI
MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO DIGERENTE ISOLATE E SINDROMICHE		
	RNG251	DIFETTI CONGENITI DEL TUBO DIGERENTE: AGENESIA, ATRESIE, FISTOLE E DUPLICAZIONI
	RNG252	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO DIGERENTE
MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO ISOLATE E SINDROMICHE		
	RNG261	MALATTIA RENALE CISTICA GENETICA (ESCLUSO: RENE POLICISTICO AUTOSOMICO DOMINANTE)
	RJ0040	RENE POLICISTICO AUTOSOMICO RECESSIVO
ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE		
	RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE
	RC0270	LOWE SINDROME DI

Serie Ordinaria n. 37 - Venerdì 15 settembre 2017

<b>ASST Papa Giovanni XXIII</b>		
<b>17. Ospedale Papa Giovanni XXIII di Bergamo</b>		
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
<b>Totale Nuove Attribuzioni</b>		<b>29</b>

<b>ASST Bergamo OVEST</b>		
<b>18. Ospedale di Treviglio</b>		
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>		
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI
<b>Totale Nuove Attribuzioni</b>		<b>2</b>

Serie Ordinaria n. 37 - Venerdì 15 settembre 2017

<b>ASST Spedali Civili, Brescia</b>		
<b>19. Spedali Civili di Brescia - Ospedale dei Bambini</b>		
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
<b>2. TUMORI</b>		
	RB0070	SINDROME DEL NEVO BASOCELLULARE
	RBG020	COMPLESSO CARNEY
	RBG021	CANCRO NON POLIPOSICO EREDITARIO DEL COLON
	RB0071	MELANOMA CUTANEO FAMILIARE E/O MULTIPLO
<b>4. MALATTIE DEL METABOLISMO</b>		
<b>DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE</b>		
	RCG074	DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI
	RCG075	DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI
	RCG076	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL PIRUVATO E DEL CICLO DEGLI ACIDI TRICARBOSSILICI
	RCG077	DIFETTI CONGENITI ISOLATI DI UN COMPLESSO DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE
	RCG078	DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE
	RCG081	DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE
	RCG082	SINDROMI DA DEFICIT CONGENITO DI CREATINA
	RCG083	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE
<b>MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE</b>		
	RCG180	ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE
<b>5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO</b>		
	RCG161	SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI
	RC0241	FEBBRE MEDITERRANEA FAMILIARE
	RC0243	SINDROME TRAPS
	RC0220	SINDROME DA ANTICOPRI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)
	RC0290	SCHNITZLER SINDROME DI
<b>6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI</b>		
	RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE
	RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE
	RD0070	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)
	RD0080	SHWACHMAN-DIAMOND SINDROME DI
	RDG051	NEUTROPENIE CONGENITE
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>		
	RF0061	DRAVET SINDROME DI
	RF0081	ATROFIA MULTISISTEMICA
	RF0410	SIRINGOMELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE RILEVANTI)
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI
	RF0160	DISTONIE PRIMARIE
	RF0183	GUILLAIN-BARRE' SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI)
	RF0101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI
<b>8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO</b>		
	RF0201	COATS MALATTIA DI
<b>10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO</b>		
	RNG110	DISCINESIE CILIARI PRIMARIE (ESCLUSO: KARTAGENER SINDROME DI - RN0950)
<b>11. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE</b>		



<b>ASST Spedali Civili, Brescia</b>		
<b>19. Spedali Civili di Brescia - Ospedale dei Bambini</b>		
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
	RIG020	DIFETTI CONGENITI GRAVI ED INVALIDANTI DEL TRASPORTO INTESTINALE
<b>12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO</b>		
	RJG010	TUBOLOPATIE PRIMITIVE
	RJG020	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME)
<b>13. MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO</b>		
	RL0080	SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITA' CLINICA
	RL0090	PIODERMA GANGRENOSO CRONICO
<b>14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO</b>		
	RM0021	SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI
	RM0110	MIOSITE A CORPI INCLUSI
	RM0111	MIOSITE EOSINOFILA IDIOPATICA
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA
	RM0121	SINDROME SAPHO
<b>15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE</b>		
<b>SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DELL'APPARATO VISIVO</b>		
	RFG150	ANOFALMIA/MICROFALMIA ISOLATE O SINDROMICHE
	RNG101	COLOBOMA CONGENITO OCULARE ISOLATO O SINDROMICO
	RNG111	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE INTERESSAMENTO DELL'APPARATO VISIVO
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE</b>		
	RNG121	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE DELLA PARETE ADDOMINALE ISOLATE E SINDROMICHE</b>		
	RN0321	SINDROME PRUNE BELLY
	RN0322	ONFALOCELE
	RNG132	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELLA PARETE ADDOMINALE
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO DIGERENTE ISOLATE E SINDROMICHE</b>		
	RN0201	GOLDBERG-SHPRINTZEN SINDROME DI
	RNG251	DIFETTI CONGENITI DEL TUBO DIGERENTE: AGENESIA, ATRESIE, FISTOLE E DUPLICAZIONI
	RNG252	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO DIGERENTE
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO ISOLATE E SINDROMICHE</b>		
	RNG262	DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO
	RNG263	ALTRI DIFETTI GRAVI ED INVALIDANTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO E/O FENOTIPO
	RNG264	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO GENITO-URINARIO
<b>ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE</b>		
	RNG091	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON ALTERAZIONE DEL TESSUTO CONNETTIVO COME SEGNO PRINCIPALE
	RNG092	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON BASSA STATURA COME SEGNO PRINCIPALE
	RNG093	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CARATTERIZZATE DA UN ACCRESCIMENTO PRECOCE ECCESSIVO
	RC0310	SOTOS SINDROME DI
	RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE
	RNG094	SINDROMI PROGEROIDI

Serie Ordinaria n. 37 - Venerdì 15 settembre 2017

<b>ASST Spedali Civili, Brescia</b>		
<b>19. Spedali Civili di Brescia - Ospedale dei Bambini</b>		
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
<b>Totale Nuove Attribuzioni</b>		<b>62</b>

<b>ASST Mantova</b>		
<b>20. Ospedale di Mantova</b>		
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>		
	RF0061	DRAVET SINDROME DI
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI
<b>Totale Nuove Attribuzioni</b>		<b>3</b>

Serie Ordinaria n. 37 - Venerdì 15 settembre 2017

<b>ASST Cremona</b>		
<b>21. Ospedale di Cremona</b>		
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE		
ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE		
	RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE
<b>Totale Nuove Attribuzioni</b>		<b>1</b>

<b>ASST Valle Olona</b>		
<b>23. Ospedale di Gallarate</b>		
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>		
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI
<b>Totale Nuove Attribuzioni</b>		<b>2</b>

Serie Ordinaria n. 37 - Venerdì 15 settembre 2017

<b>ASST Sette Laghi</b>		
<b>26. Ospedale di Circolo e Fondazione Macchi di Varese</b>		
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
<b>4. MALATTIE DEL METABOLISMO</b>		
DIFETTI CONGENITI DELL'ASSORBIMENTO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI		
	RCG094	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA VITAMINA D
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>		
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI
<b>12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO</b>		
	RJG010	TUBOLOPATIE PRIMITIVE
	RJG020	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME)
<b>Totale Nuove Attribuzioni</b>		<b>5</b>

<b>29. Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori di Milano</b>		
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
<b>2. TUMORI</b>		
	RBG021	CANCRO NON POLIPOSICO EREDITARIO DEL COLON
	RB0071	MELANOMA CUTANEO FAMILIARE E/O MULTIPLO
<b>3. MALATTIE DELLE ghiandole endocrine</b>		
	RCG162	SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE
<b>Totale Nuove Attribuzioni</b>		<b>3</b>

Serie Ordinaria n. 37 - Venerdì 15 settembre 2017

<b>30. Fondazione IRCCS Istituto Neurologico C. Besta di Milano</b>		
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
<b>4. MALATTIE DEL METABOLISMO</b>		
	RCG084	MALATTIE PEROSSISOMIALI
<b>DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE</b>		
	RCG074	DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI
	RCG075	DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI
	RCG076	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL PIRUVATO E DEL CICLO DEGLI ACIDI TRICARBOSSILICI
	RCG077	DIFETTI CONGENITI ISOLATI DI UN COMPLESSO DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE
	RCG078	DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE
	RCG081	DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE
	RCG082	SINDROMI DA DEFICIT CONGENITO DI CREATINA
	RCG083	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE
<b>MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE</b>		
	RCG180	ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE
<b>DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLE PROTEINE</b>		
	RCG190	DIFETTI CONGENITI DELLA GLICOSILAZIONE PROTEICA (CDGS)
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>		
	RF0061	DRAVET SINDROME DI
	RF0081	ATROFIA MULTISISTEMICA
	RFG041	NEURODEGENERAZIONE CON ACCUMULO CEREBRALE DI FERRO
	RF0111	SCHILDER MALATTIA DI
	RF0310	CADASIL
	RF0350	EMICRANIA EMIPLEGICA FAMILIARE
	RF0360	EMIPLEGIA ALTERNANTE
	RF0370	FAHR MALATTIA DI
	RF0380	MALATTIA DA INCLUSIONI INTRANUCLEARI NEURONALI
	RF0390	PARALISI BULBARE PROGRESSIVA CON SORDITA' NEUROSENSORIALE
	RF0410	SIRINGOMELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE RILEVANTI)
	RF0411	SINDROME DELLA PERSONA RIGIDA
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI
	RFG160	DISTONIE PRIMARIE
	RF0183	GUILLAIN-BARRE' SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI)
	RFG101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI
<b>15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE</b>		
<b>SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO</b>		
	RNG150	AGENESIA/DISGENESIA DEL CORPO CALLOSO IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA
	RNG011	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO
<b>ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE</b>		
	RNG094	SINDROMI PROGEROIDI

**Totale Nuove Attribuzioni****31**



<b>31. Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico di Milano</b>		
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
<b>2. TUMORI</b>		
	RB0070	SINDROME DEL NEVO BASOCELLULARE
	RBG020	COMPLESSO CARNEY
<b>4. MALATTIE DEL METABOLISMO</b>		
	RCG061	IPERINSULINISMI CONGENITI
	RCG071	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEL COLESTEROLO
	RCG072	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEGLI ACIDI BILIARI
	RCG073	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEI FOSFOLIPIDI E DEI GLICOSFINGOLIPIDI
	RCG084	MALATTIE PEROSSISOMIALI
	RCG085	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEI NEUROTRASMETTITORI E DEI PICCOLI PEPTIDI
<b>DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE</b>		
	RCG074	DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI
	RCG075	DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI
	RCG076	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL PIRUVATO E DEL CICLO DEGLI ACIDI TRICARBOSSILICI
	RCG077	DIFETTI CONGENITI ISOLATI DI UN COMPLESSO DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE
	RCG078	DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE
	RCG081	DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE
	RCG083	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE
<b>MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE</b>		
	RCG091	OLIGOSACCARIDOSI
	RCG180	ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE
<b>DIFETTI CONGENITI DELL'ASSORBIMENTO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI</b>		
	RCG092	DIFETTI CONGENITI RESPONSIVI ALLA BIOTINA
	RCG093	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA COBALAMINA E DEL FOLATO
	RCG094	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA VITAMINA D
	RCG095	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI
<b>DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI METALLI</b>		
	RCG101	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLO ZINCO
	RCG102	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL RAME
	RCG103	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI METALLI
<b>DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLE PROTEINE</b>		
	RCG190	DIFETTI CONGENITI DELLA GLICOSILAZIONE PROTEICA (CDGS)
<b>5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO</b>		
	RCG161	SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI
	RC0241	FEBBRE MEDITERRANEA FAMILIARE
	RC0243	SINDROME TRAPS
	RC0220	SINDROME DA ANTICOPRI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)
	RC0290	SCHNITZLER SINDROME DI
<b>6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI</b>		
	RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE
	RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE
	RD0070	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)

Serie Ordinaria n. 37 - Venerdì 15 settembre 2017

<b>31. Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico di Milano</b>		
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
	RD0080	SHWACHMAN-DIAMOND SINDROME DI
	RDG051	NEUTROPENIE CONGENITE
	RD0081	MASTOCITOSI SISTEMICA
<b>10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO</b>		
	RG0120	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA
	RH0011	SARCOIDOSI
	RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE
	RH0020	EMOSIDEROSI POLMONARE IDIOPATICA
	RH0021	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE IDIOPATICA
	RH0022	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE CONGENITA
	RNG110	DISCINESIE CILIARI PRIMARIE (ESCLUSO: KARTAGENER SINDROME DI - RN0950)
<b>11. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE</b>		
	RIG010	COLESTASI INTRAEPATICHE PROGRESSIVE FAMILIARI
<b>12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO</b>		
	RJG010	TUBOLOPATIE PRIMITIVE
	RJG020	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME)
<b>13. MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO</b>		
	RL0080	SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITA' CLINICA
	RNG130	CHERATODERMIE PALMOPLANTARI EREDITARIE
<b>14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO</b>		
	RM0080	ETEROPLASIA OSSEA PROGRESSIVA
	RM0110	MIOSITE A CORPI INCLUSI
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA
<b>15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE</b>		
<b>SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO</b>		
	RNG150	AGENESIA/DISGENESIA DEL CORPO CALLOSO IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA
<b>SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DELL'APPARATO VISIVO</b>		
	RFG150	ANOFTALMIA/MICROFTALMIA ISOLATE O SINDROMICHE
	RNG101	COLOBOMA CONGENITO OCULARE ISOLATO O SINDROMICO
	RNG111	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE INTERESSAMENTO DELL'APPARATO VISIVO
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE</b>		
	RNG121	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE DEGLI ARTI ISOLATE E SINDROMICHE</b>		
	RNG131	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DEGLI ARTI COME SEGNO PRINCIPALE
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE DEL CUORE, DEI GRANDI VASI E DEI VASI PERIFERICI</b>		
	RNG142	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEI VASI PERIFERICI
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE DELLA PARETE ADDOMINALE ISOLATE E SINDROMICHE</b>		
	RN0321	SINDROME PRUNE BELLY
	RN0322	ONFALOCELE
	RNG132	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELLA PARETE ADDOMINALE
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO DIGERENTE ISOLATE E SINDROMICHE</b>		
	RNG251	DIFETTI CONGENITI DEL TUBO DIGERENTE: AGENESIA, ATRESIE, FISTOLE E DUPLICAZIONI
	RNG252	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO DIGERENTE
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO ISOLATE E SINDROMICHE</b>		
	RNG261	MALATTIA RENALE CISTICA GENETICA (ESCLUSO: RENE POLICISTICO AUTOSOMICO DOMINANTE)

<b>31. Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico di Milano</b>		
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
	RJ0040	RENE POLICISTICO AUTOSOMICO RECESSIVO
	RN1810	ESTROFIA VESCICALE
	RNG262	DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO
	RNG263	ALTRI DIFETTI GRAVI ED INVALIDANTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO E/O FENOTIPO
	RNG264	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO GENITO-URINARIO
MALFORMAZIONI GENETICHE DELLO SCHELETRO		
	RNG271	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON DISOSTOSI COME SEGNO PREVALENTE
ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE		
	RNG092	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON BASSA STATURA COME SEGNO PRINCIPALE
	RNG093	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CARATTERIZZATE DA UN ACCRESCIMENTO PRECOCE ECCESSIVO
	RC0310	SOTOS SINDROME DI
	RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE
	RN1780	CHAR SINDROME DI
	RN0401	COHEN SINDROME DI
	RC0250	COSTELLO SINDROME DI
	RN1021	SINDROME FG
	RN1820	FINE-LUBINSKY SINDROME DI
	RN1850	MAINZER-SALDINO SINDROME DI
	RN1770	SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER
	RN1830	SINDROME MEGALOCORNEA-RITARDO MENTALE
<b>Totale Nuove Attribuzioni</b>		<b>82</b>

Serie Ordinaria n. 37 - Venerdì 15 settembre 2017

<b>32. IRCCS Ospedale San Raffaele di Milano</b>		
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
<b>2. TUMORI</b>		
	RBG020	COMPLESSO CARNEY
<b>3. MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE</b>		
	RC0021	DEFICIT CONGENITO ISOLATO DI GH
	RC0022	IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO
	RCG031	SINDROMI DA RESISTENZA ALL'ORMONE DELLA CRESCITA
	RC0300	KENNY-CAFFEY SINDROME DI
	RC0280	REFETOFF SINDROME DI
	RF0400	PENDRED SINDROME DI
	RCG162	SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE
<b>4. MALATTIE DEL METABOLISMO</b>		
	RCG061	IPERINSULINISMI CONGENITI
	RCG084	MALATTIE PEROSSISOMIALI
<b>DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE</b>		
	RCG074	DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI
	RCG075	DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI
	RCG076	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL PIRUVATO E DEL CICLO DEGLI ACIDI TRICARBOSSILICI
	RCG077	DIFETTI CONGENITI ISOLATI DI UN COMPLESSO DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE
	RCG078	DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE
	RCG081	DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE
	RCG082	SINDROMI DA DEFICIT CONGENITO DI CREATINA
	RCG083	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE
<b>MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE</b>		
	RCG180	ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE
<b>DIFETTI CONGENITI DELL'ASSORBIMENTO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI</b>		
	RCG094	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA VITAMINA D
<b>5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO</b>		
	RCG161	SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI
	RC0241	FEBBRE MEDITERRANEA FAMILIARE
	RC0243	SINDROME TRAPS
	RC0220	SINDROME DA ANTICOPRI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)
	RC0290	SCHNITZLER SINDROME DI
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>		
	RF0410	SIRINGOMELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE RILEVANTI)
	RF0411	SINDROME DELLA PERSONA RIGIDA
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI
	RF0160	DISTONIE PRIMARIE
	RF0101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI
<b>8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO</b>		
	RF0320	COROIDITE MULTIFOCALE
	RF0330	COROIDITE SERPIGINOSA
<b>9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO</b>		
	RGG020	LINFEDIEMI PRIMARI CRONICI
<b>12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO</b>		

<b>32. IRCCS Ospedale San Raffaele di Milano</b>		
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
	RJG010	TUBOLOPATIE PRIMITIVE
	RJG020	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME)
<b>13. MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO</b>		
	RL0080	SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITA' CLINICA
	RL0090	PIODERMA GANGRENOSO CRONICO
<b>14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO</b>		
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA
<b>15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE</b>		
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO ISOLATE E SINDROMICHE</b>		
	RNG262	DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO
	RNG263	ALTRI DIFETTI GRAVI ED INVALIDANTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO E/O FENOTIPO
	RNG264	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO GENITO-URINARIO
<b>ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE</b>		
	RNG091	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON ALTERAZIONE DEL TESSUTO CONNETTIVO COME SEGNO PRINCIPALE
	RNG092	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON BASSA STATURA COME SEGNO PRINCIPALE
	RNG093	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CARATTERIZZATE DA UN ACCRESCIMENTO PRECOCE ECCESSIVO
	RC0310	SOTOS SINDROME DI
	RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE

**Totale Nuove Attribuzioni****47**

Serie Ordinaria n. 37 - Venerdì 15 settembre 2017

<b>33. IRCCS Istituto Auxologico Italiano di Milano</b>		
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
<b>2. TUMORI</b>		
	RBG020	COMPLESSO CARNEY
<b>3. MALATTIE DELLE ghiandole endocrine</b>		
	RC0021	DEFICIT CONGENITO ISOLATO DI GH
	RC0022	IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO
	RCG031	SINDROMI DA RESISTENZA ALL'ORMONE DELLA CRESCITA
	RC0300	KENNY-CAFFEY SINDROME DI
	RC0280	REFETOFF SINDROME DI
	RF0400	PENDRED SINDROME DI
	RCG162	SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE
<b>4. MALATTIE DEL METABOLISMO</b>		
	RC0230	CALCINOSI TUMORALE
DIFETTI CONGENITI DELL'ASSORBIMENTO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI		
	RCG094	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA VITAMINA D
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>		
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI
	RF0183	GUILLAIN-BARRE' SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI)
	RFG101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI
<b>12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO</b>		
	RJG010	TUBOLOPATIE PRIMITIVE
<b>15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE</b>		
ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE		
	RNG093	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CARATTERIZZATE DA UN ACCRESCIMENTO PRECOCE ECCESSIVO
	RC0310	SOTOS SINDROME DI
<b>Totale Nuove Attribuzioni</b>		<b>17</b>

<b>35. IRCCS Istituto Clinico Humanitas di Rozzano (MI)</b>		
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
<b>2. TUMORI</b>		
	RBG021	CANCRO NON POLIPOSICO EREDITARIO DEL COLON
<b>6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI</b>		
	RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE
	RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE
	RD0070	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)
	RD0080	SHWACHMAN-DIAMOND SINDROME DI
	RDG051	NEUTROPENIE CONGENITE
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>		
	RF0081	ATROFIA MULTISISTEMICA
	RFG041	NEURODEGENERAZIONE CON ACCUMULO CEREBRALE DI FERRO
	RF0111	SCHILDER MALATTIA DI
	RF0310	CADASIL
	RF0350	EMICRANIA EMIPLEGICA FAMILIARE
	RF0360	EMIPLEGIA ALTERNANTE
	RF0370	FAHR MALATTIA DI
	RF0380	MALATTIA DA INCLUSIONI INTRANUCLEARI NEURONALI
	RF0390	PARALISI BULBARE PROGRESSIVA CON SORDITA' NEUROSENSORIALE
	RF0411	SINDROME DELLA PERSONA RIGIDA
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI
	RFG160	DISTONIE PRIMARIE
	RF0183	GUILLAIN-BARRE' SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI)
	RFG101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI
<b>13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO</b>		
	RL0080	SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITA' CLINICA
<b>14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO</b>		
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA
<b>Totale Nuove Attribuzioni</b>		<b>23</b>

<b>36. Fondazione IRCCS Policlinico San Matteo di Pavia</b>		
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
<b>2. TUMORI</b>		
	RB0070	SINDROME DEL NEVO BASOCELLULARE
	RBG020	COMPLESSO CARNEY
	RB0071	MELANOMA CUTANEO FAMILIARE E/O MULTIPLIO
<b>4. MALATTIE DEL METABOLISMO</b>		
	RCG084	MALATTIE PEROSSISOMIALI
<b>DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE</b>		
	RCG074	DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI
	RCG075	DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI
	RCG076	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL PIRUVATO E DEL CICLO DEGLI ACIDI TRICARBOSSILICI
	RCG077	DIFETTI CONGENITI ISOLATI DI UN COMPLESSO DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE
	RCG078	DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE
	RCG081	DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE
	RCG082	SINDROMI DA DEFICIT CONGENITO DI CREATINA
	RCG083	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE
<b>5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO</b>		
	RCG161	SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI
	RC0241	FEBBRE MEDITERRANEA FAMILIARE
	RC0243	SINDROME TRAPS
	RC0220	SINDROME DA ANTICOPRI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)
	RC0290	SCHNITZLER SINDROME DI
<b>6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI</b>		
	RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE
	RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE
	RD0070	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)
	RD0080	SHWACHMAN-DIAMOND SINDROME DI
	RDG051	NEUTROPENIE CONGENITE
<b>10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO</b>		
	RG0120	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA
	RH0011	SARCOIDOSI
	RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE
	RH0020	EMOSIDEROSI POLMONARE IDIOPATICA
	RH0021	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE IDIOPATICA
	RH0022	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE CONGENITA
	RNG110	DISCINESIE CILIARI PRIMARIE (ESCLUSO: KARTAGENER SINDROME DI - RN0950)
<b>11. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE</b>		
	RIG020	DIFETTI CONGENITI GRAVI ED INVALIDANTI DEL TRASPORTO INTESTINALE
<b>12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO</b>		
	RJG010	TUBOLOPATIE PRIMITIVE
	RJG020	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME)
<b>13. MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO</b>		
	RL0080	SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITA' CLINICA
	RL0090	PIODERMA GANGRENOSO CRONICO
<b>14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO</b>		
	RM0021	SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI



<b>36. Fondazione IRCCS Policlinico San Matteo di Pavia</b>		
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
	RM0110	MIOSITE A CORPI INCLUSI
	RM0111	MIOSITE EOSINOFILA IDIOPATICA
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA
	RM0121	SINDROME SAPHO
<b>15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE</b>		
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE DEL CUORE, DEI GRANDI VASI E DEI VASI PERIFERICI</b>		
	RNG141	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CUORE E DEI GRANDI VASI
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO DIGERENTE ISOLATE E SINDROMICHE</b>		
	RN0201	GOLDBERG-SHPRINTZEN SINDROME DI
	RNG251	DIFETTI CONGENITI DEL TUBO DIGERENTE: AGENESIA, ATRESIE, FISTOLE E DUPLICAZIONI
	RNG252	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO DIGERENTE
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO ISOLATE E SINDROMICHE</b>		
	RNG262	DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO
	RNG263	ALTRI DIFETTI GRAVI ED INVALIDANTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO E/O FENOTIPO
	RNG264	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO GENITO-URINARIO
<b>ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE</b>		
	RNG091	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON ALTERAZIONE DEL TESSUTO CONNETTIVO COME SEGNO PRINCIPALE
	RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE
<b>Totale Nuove Attribuzioni</b>		<b>48</b>

<b>38. IRCCS Fondazione Istituto Neurologico Nazionale Casimiro Mondino di Pavia</b>		
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
<b>4. MALATTIE DEL METABOLISMO</b>		
DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE		
	RCG074	DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI
	RCG075	DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI
	RCG076	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL PIRUVATO E DEL CICLO DEGLI ACIDI TRICARBOSSILICI
	RCG077	DIFETTI CONGENITI ISOLATI DI UN COMPLESSO DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE
	RCG078	DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE
	RCG081	DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE
	RCG082	SINDROMI DA DEFICIT CONGENITO DI CREATINA
	RCG083	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE
MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE		
	RCG180	ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>		
	RF0061	DRAVET SINDROME DI
	RF0081	ATROFIA MULTISISTEMICA
	RFG041	NEURODEGENERAZIONE CON ACCUMULO CEREBRALE DI FERRO
	RF0111	SCHILDER MALATTIA DI
	RF0310	CADASIL
	RF0350	EMICRANIA EMIPLEGICA FAMILIARE
	RF0360	EMIPLEGIA ALTERNANTE
	RF0370	FAHR MALATTIA DI
	RF0380	MALATTIA DA INCLUSIONI INTRANUCLEARI NEURONALI
	RF0390	PARALISI BULBARE PROGRESSIVA CON SORDITA' NEUROSENSORIALE
	RF0410	SIRINGOMELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE RILEVANTI)
	RF0411	SINDROME DELLA PERSONA RIGIDA
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI
	RFG160	DISTONIE PRIMARIE
	RF0183	GUILLAIN-BARRE' SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI)
	RFG101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI
<b>15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE</b>		
ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE		
	RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE

**Totale Nuove Attribuzioni****27**

<b>39. IRCCS Eugenio Medea - Associazione La Nostra Famiglia - Polo di Bosisio Parini (LC)</b>		
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
<b>4. MALATTIE DEL METABOLISMO</b>		
DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE		
	RCG074	DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI
	RCG075	DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI
	RCG076	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL PIRUVATO E DEL CICLO DEGLI ACIDI TRICARBOSSILICI
	RCG077	DIFETTI CONGENITI ISOLATI DI UN COMPLESSO DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE
	RCG078	DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE
	RCG081	DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE
	RCG082	SINDROMI DA DEFICIT CONGENITO DI CREATINA
	RCG083	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>		
	RF0410	SIRINGOMELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE RILEVANTI)
<b>10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO</b>		
	RHG011	SINDROMI GRAVI ED INVALIDANTI CON IPOVENTILAZIONE CENTRALE CONGENITA
<b>Totale Nuove Attribuzioni</b>		<b>10</b>

Serie Ordinaria n. 37 - Venerdì 15 settembre 2017

<b>40. Centro Clinico Nemo - Fondazione Serena ONLUS di Milano</b>		
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>		
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI
	RF0183	GUILLAIN-BARRE' SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI)
	RFG101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI
<b>Totale Nuove Attribuzioni</b>		<b>4</b>

<b>41. Ospedale San Giuseppe di Milano</b>		
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
<b>10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO</b>		
	RG0120	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA
	RH0011	SARCOIDOSI
	RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE
	RH0020	EMOSIDEROSI POLMONARE IDIOPATICA
	RH0021	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE IDIOPATICA
	RH0022	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE CONGENITA
	RNG110	DISCINESIE CILIARI PRIMARIE (ESCLUSO: KARTAGENER SINDROME DI - RN0950)
<b>15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE</b>		
<b>ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE</b>		
	RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE
<b>Totale Nuove Attribuzioni</b>		<b>8</b>

Serie Ordinaria n. 37 - Venerdì 15 settembre 2017

<b>42. Casa di Cura del Policlinico di Milano</b>		
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>		
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI
<b>Totale Nuove Attribuzioni</b>		<b>2</b>

<b>44. Istituti Ospedalieri Bergamaschi - Policlinico San Marco di Zingonia (BG)</b>		
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>		
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI
<b>Totale Nuove Attribuzioni</b>		<b>2</b>

— • —

Allegato 3:

RETE REGIONALE MALATTIE RARE

ELENCO DELLE MALATTIE RARE/GRUPPI ATTRIBUITI A CIASCUN PRESIDIO



<b>ASST Grande Ospedale Metropolitano 1. Ospedale Niguarda di Milano</b>			
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>	<b>Nuova Attribuzione</b>
<b>2. TUMORI</b>			
	RB0010	WILMS TUMORE DI	
	RB0020	RETINOBLASTOMA	
	RB0050	POLIPOSI FAMILIARE	
	RB0060	LINFOANGIOLEIOMIOMATOSI	
	RBG010	NEUROFIBROMATOSI	
	RBG021	CANCRO NON POLIPOSITICO EREDITARIO DEL COLON	X
<b>3. MALATTIE DELLE ghiandole ENDOCRINE</b>			
	RC0010	DEFICIENZA DI ACTH	
	RC0020	KALLMANN SINDROME DI	
	RCG010	IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI	
	RCG020	SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE	
	RCG030	POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI	
	RC0040	PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA	
<b>4. MALATTIE DEL METABOLISMO</b>			
	RCG040	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI	
	RCG070	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE	
DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE			
	RF0300	ATROFIA OTTICA DI LEBER	
MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE			
	RCG080	DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI	
	RCG140	MUCOPOLISACCARIDOSI	
DIFETTI CONGENITI DELL'ASSORBIMENTO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI			
	RCG094	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA VITAMINA D	X
	RC0170	RACHITISMO IPOFOSFATEMICO VITAMINA D RESISTENTE	
DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI METALLI			
	RCG100	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO	
	RC0150	WILSON MALATTIA DI	
DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLE PROTEINE			
	RCG130	AMILOIDOSI SISTEMICHE	
<b>5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO</b>			
	RC0200	CARENZA CONGENITA DI ALFA 1 ANTITRIPSINA	
	RCG150	ISTIOCITOSI CRONICHE	
<b>6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI</b>			
	RDG010	ANEMIE EREDITARIE	
	RD0010	SINDROME EMOLITICO UREMICA	
	RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE	
	RDG030	PIASTRINOPATIE EREDITARIE	
	RDG040	TROMBOCITOPENIE PRIMARIE EREDITARIE	
	RD0081	MASTOCITOSI SISTEMICA	X
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>			
	RF0040	RETT SINDROME DI	
	RF0061	DRAVET SINDROME DI	X
	RFG040	MALATTIE SPINOCEREBELLARI	
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	
	RF0130	LENNOX GASTAUT SINDROME DI	
	RF0140	WEST SINDROME DI	
	RF0150	NARCOLESSIA	
	RF0310	CADASIL	X

Serie Ordinaria n. 37 - Venerdì 15 settembre 2017

<b>ASST Grande Ospedale Metropolitano 1. Ospedale Niguarda di Milano</b>			
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>	<b>Nuova Attribuzione</b>
	RF0410	SIRINGOMELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE RILEVANTI)	X
	RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE	
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE	X
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI	X
	RFG100	PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE	
<b>8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO</b>			
	RF0200	VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE	
	RF0201	COATS MALATTIA DI	X
	RFG110	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE	
	RF0250	EMERALOPIA CONGENITA	
	RF0270	COGAN SINDROME DI	
	RFG140	DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA	
	RF0280	CHERATOCONO	
<b>9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO</b>			
	RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA	
	RC0210	BEHCET MALATTIA DI	
	RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA	
	RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE	
	RG0060	GOODPASTURE SINDROME DI	
	RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE	
	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI	
	RGG010	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE	
	RG0110	BUDD-CHIARI SINDROME DI	
	RD0030	PORPORA DI HENOCH-SCHOENLEIN RICORRENTE	
<b>10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO</b>			
	RG0120	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA	X
	RH0011	SARCOIDOSI	X
	RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE	X
	RH0020	EMOSIDEROSI POLMONARE IDIOPATICA	X
	RH0021	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE IDIOPATICA	X
	RH0022	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE CONGENITA	X
	RNG110	DISCINESIE CILIARI PRIMARIE (ESCLUSO: KARTAGENER SINDROME DI - RN0950)	X
	RN0950	KARTAGENER SINDROME DI	
<b>11. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE</b>			
	RI0010	ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI	
	RI0040	SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE	
	RI0050	COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE	
	RI0080	LINFANGECTASIA INTESTINALE PRIMITIVA	
<b>12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO</b>			
	RJ0010	DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO	
	RJ0020	FIBROSI RETROPERITONEALE	
	RJG010	TUBOLOPATIE PRIMITIVE	X
	RJG020	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME)	X
	RN1360	ALPORT SINDROME DI	
<b>13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO</b>			
	RL0080	SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITA' CLINICA	X
	RN1700	SJOGREN-LARSONN SINDROME DI	
<b>14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO</b>			

<b>ASST Grande Ospedale Metropolitano 1. Ospedale Niguarda di Milano</b>			
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>	<b>Nuova Attribuzione</b>
	RM0010	DERMATOMIOSITE	
	RM0020	POLIMIOSITE	
	RM0030	CONNETTIVITE MISTA	
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA	X
<b>15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE</b>			
<b>SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO</b>			
	RN0010	ARNOLD-CHIARI SINDROME DI	
	RN0020	MICROCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	
	RN0040	JOUBERT SINDROME DI	
<b>SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DELL'APPARATO VISIVO</b>			
	RFG150	ANOFTALMIA/MICROFTALMIA ISOLATE O SINDROMICHE	X
	RN0090	AXENFELD-RIEGER ANOMALIA DI	
	RN0100	PETERS ANOMALIA DI	
	RN0110	ANIRIDIA	
	RNG101	COLOBOMA CONGENITO OCULARE ISOLATO O SINDROMICO	X
	RN0120	COLOBOMA CONGENITO DEL DISCO OTTICO	
	RN0130	MORNING GLORY ANOMALIA DI	
	RN0140	PERSISTENZA DELLA MEMBRANA PUPILLARE	
	RN0860	DISPLASIA SETTO-OTTICA	
	RNG111	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE INTERESSAMENTO DELL'APPARATO VISIVO	X
<b>ANOMALIE CONGENITE DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA ISOLATE E SINDROMICHE</b>			
	RNG040	ALTRE ANOMALIE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA, DEI TEGUMENTI E DELLE MUCOSE (ESCLUSO: SCHISI ISOLATA DELL'UGOLA E LABIOSCHISI ISOLATA)	
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE</b>			
	RN0910	GOLDENHAR SINDROME DI	
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE DEL CUORE, DEI GRANDI VASI E DEI VASI PERIFERICI</b>			
	RNG141	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CUORE E DEI GRANDI VASI	X
	RN0150	BLUE RUBBER BLEB NEVUS	
	RNG142	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEI VASI PERIFERICI	X
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE DELLA PARETE ADDOMINALE ISOLATE E SINDROMICHE</b>			
	RN0320	GASTROSCHISI	
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO DIGERENTE ISOLATE E SINDROMICHE</b>			
	RN0190	MALFORMAZIONE ANO-RETTALE IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA	
	RN0200	HIRSCHSPRUNG MALATTIA DI	
	RN0201	GOLDBERG-SHPRINTZEN SINDROME DI	X
	RN0210	ATRESIA BILIARE	
	RN0220	CAROLI MALATTIA DI	
	RNG251	DIFETTI CONGENITI DEL TUBO DIGERENTE: AGENESIA, ATRESIE, FISTOLE E DUPLICAZIONI	X
	RN0160	ATRESIA ESOFAGEA E/O FISTOLA - TRACHEOESOFAGEA	
	RN0170	ATRESIA DEL DIGIUNO	
	RN0180	ATRESIA O STENOSI DUODENALE	
	RNG252	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO DIGERENTE	X
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO ISOLATE E SINDROMICHE</b>			
	RN0250	RENE CON MIDOLLARE A SPUGNA	
<b>ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE</b>			

Serie Ordinaria n. 37 - Venerdì 15 settembre 2017

<b>ASST Grande Ospedale Metropolitano 1. Ospedale Niguarda di Milano</b>			
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>	<b>Nuova Attribuzione</b>
	RNG080	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA (ESCLUSO: TRISOMIA 21; SOGGETTI CON CARIOTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL DOPPIO Y; TURNER SINDROME DI - RN0680)	
	RN0680	TURNER SINDROME DI	
	RNG090	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICIE GENOMICI (ESCLUSO: SINDROME DI DIGEORGE - RCG160; SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER - RN1770)	
	RN0670	SINDROME DEL CRI DU CHAT	
	RN1270	WILLIAMS SINDROME DI	
	RN0700	WOLF-HIRSCHHORN SINDROME DI	
	RN1330	SINDROME DEL CROMOSOMA X FRAGILE	
	RNG091	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON ALTERAZIONE DEL TESSUTO CONNETTIVO COME SEGNO PRINCIPALE	X
	RN1320	MARFAN SINDROME DI	
	RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE	X
	RN0750	SCLEROSI TUBEROSA	
	RN0770	STURGE-WEBER SINDROME DI	
	RN0780	VON HIPPEL-LINDAU SINDROME DI	
	RN1300	ANGELMAN SINDROME DI	
	RN1250	ASSOCIAZIONE VACTERL/VATER	
	RN1410	CORNELIA DE LANGE SINDROME DI	
	RN1010	NOONAN SINDROME DI	
	RN1310	PRADER-WILLI SINDROME DI	
<b>16. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE</b>			
	RP0070	FIBROSI EPATICA CONGENITA	
<b>Totale Codici Esenzione Attribuiti</b>			<b>134</b>

<b>ASST Fatebenefratelli-Sacco</b> <b>2. Ospedale L. Sacco di Milano</b>			
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>	<b>Nuova Attribuzione</b>
<b>1. MALATTIE INFETTIVE E PARASSITARIE</b>			
	RA0030	LYME MALATTIA DI	
<b>2. TUMORI</b>			
	RBG010	NEUROFIBROMATOSI	
<b>3. MALATTIE DELLE ghiANDOLE ENDOCRINE</b>			
	RC0010	DEFICIENZA DI ACTH	
	RC0020	KALLMANN SINDROME DI	
	RCG020	SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE	
	RC0040	PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA	
<b>4. MALATTIE DEL METABOLISMO</b>			
	RCG040	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI	
	RF0120	ADRENOLEUCODISTROFIA	
	RCG120	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PURINE E DELLE PIRIMIDINE	
<b>DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE</b>			
	RCG074	DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI	X
	RCG075	DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI	X
	RCG076	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL PIRUVATO E DEL CICLO DEGLI ACIDI TRICARBOSSILICI	X
	RCG077	DIFETTI CONGENITI ISOLATI DI UN COMPLESSO DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE	X
	RCG078	DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE	X
	RN0710	MELAS SINDROME	
	RN0720	MERRF SINDROME	
	RF0020	KEARNS-SAYRE SINDROME DI	
	RCG081	DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE	X
	RCG082	SINDROMI DA DEFICIT CONGENITO DI CREATINA	X
	RCG083	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	X
<b>MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE</b>			
	RCG080	DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI	
	RCG180	ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	X
<b>DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI METALLI</b>			
	RCG100	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO	
	RC0150	WILSON MALATTIA DI	
<b>DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLE PROTEINE</b>			
	RCG130	AMILOIDOSI SISTEMICHE	
<b>5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO</b>			
	RC0190	ANGIOEDEMA EREDITARIO	
	RC0191	ANGIOEDEMA ACQUISITO DA DEFICIT DI C1 INIBITORE	X
	RCG160	IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE	
<b>6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI</b>			
	RDG010	ANEMIE EREDITARIE	
	RD0010	SINDROME EMOLITICO UREMICA	
	RD0020	EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA	
	RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE	
	RDG030	PIASTRINOPATIE EREDITARIE	
	RDG040	TROMBOCITOPENIE PRIMARIE EREDITARIE	

Serie Ordinaria n. 37 - Venerdì 15 settembre 2017

<b>ASST Fatebenefratelli-Sacco 2. Ospedale L. Sacco di Milano</b>			
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>	<b>Nuova Attribuzione</b>
	RD0050	MALATTIA GRANULOMATOSA CRONICA	
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>			
	RFG010	LEUCODISTROFIE	
	RF0050	ATROFIA DENTATO RUBROPALLIDOLUYSIANA	
	RF0060	EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA	
	RF0061	DRAVET SINDROME DI	X
	RF0070	MIOCLONO ESSENZIALE EREDITARIO	
	RF0080	COREA DI HUNTINGTON	
	RFG040	MALATTIE SPINOCEREBELLARI	
	RFG050	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI	
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	
	RF0150	NARCOLESSIA	
	RF0410	SIRINGOMELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE RILEVANTI)	X
	RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE	
	RF0170	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA	
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATOIA DEMIELINIZZANTE	
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE	X
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI	X
	RFG070	MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE	
	RFG080	DISTROFIE MUSCOLARI	
	RFG090	DISTROFIE MIOTONICHE	
	RFG100	PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE	
	RFG160	DISTONIE PRIMARIE	X
	RF0090	DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA	
	RFG101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI	X
	RF0190	EATON-LAMBERT SINDROME DI	
<b>8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO</b>			
	RF0210	EALLES MALATTIA DI	
	RFG110	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE	
	RFG120	DISTROFIE EREDITARIE DELLA COROIDE	
	RF0230	IRIDOCICLITE ETROCROMICA DI FUCHS	
	RF0240	ATROFIA ESSENZIALE DELL'IRIDE	
<b>9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO</b>			
	RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA	
	RC0210	BEHCET MALATTIA DI	
	RG0010	ENDOCARDITE REUMATICA	
	RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA	
	RG0030	POLIARTERITE NODOSA	
	RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE	
	RG0060	GOODPASTURE SINDROME DI	
	RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE	
	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI	
	RGG010	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE	
	RG0090	TAKAYASU MALATTIA DI	
	RG0100	TELEANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA	
	RG0110	BUDD-CHIARI SINDROME DI	
	RD0030	PORPORA DI HENOCH-SCHOENLEIN RICORRENTE	
<b>11. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE</b>			
	RI0040	SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE	

<b>ASST Fatebenefratelli-Sacco 2. Ospedale L. Sacco di Milano</b>			
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>	<b>Nuova Attribuzione</b>
	RJ0080	LINFANGECTASIA INTESTINALE PRIMITIVA	
<b>12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO</b>			
	RJ0010	DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO	
	RJ0020	FIBROSI RETROPERITONEALE	
<b>13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO</b>			
	RN0880	ECTRODATTILIA-DISPLASIA ECTODERMICA-PALATOSCHISI	
	RN0500	CUTIS LAXA	
	RN0620	PACHIDERMOPERIOSTOSI	
<b>14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO</b>			
	RM0010	DERMATOMIOSITE	
	RM0020	POLIMIOSITE	
	RM0030	CONNETTIVITE MISTA	
	RM0040	FASCITE EOSINOFILA	
	RM0050	FASCITE DIFFUSA	
	RM0060	POLICONDRITE RICORRENTE	
<b>15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE</b>			
<b>SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO</b>			
	RN0010	ARNOLD-CHIARI SINDROME DI	
	RN1570	NEUROACANTOCITOSI	
<b>SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DELL'APPARATO VISIVO</b>			
	RN0090	AXENFELD-RIEGER ANOMALIA DI	
	RN0120	COLOBOMA CONGENITO DEL DISCO OTTICO	
	RN0130	MORNING GLORY ANOMALIA DI	
	RN0860	DISPLASIA SETTO-OTTICA	
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE DEL CUORE, DEI GRANDI VASI E DEI VASI PERIFERICI</b>			
	RN1510	KLIPPEL-TRENAUNAY SINDROME DI	
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE DELLA PARETE ADDOMINALE ISOLATE E SINDROMICHE</b>			
	RN0310	KLIPPEL-FEIL SINDROME DI	
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO ISOLATE E SINDROMICHE</b>			
	RN0240	ERMAFRODITISMO VERO	
<b>MALFORMAZIONI GENETICHE DELLO SCHELETRO</b>			
	RNG060	OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA	
	RN1450	DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA CONGENITA	
<b>ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE</b>			
	RN0680	TURNER SINDROME DI	
	RN1330	SINDROME DEL CROMOSOMA X FRAGILE	
	RNG091	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON ALTERAZIONE DEL TESSUTO CONNETTIVO COME SEGNO PRINCIPALE	X
	RN1320	MARFAN SINDROME DI	
	RN0330	EHLERS-DANLOS SINDROME DI	
	RN1080	RUSSELL-SILVER SINDROME DI	
	RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE	X
	RN0750	SCLEROSI TUBEROSA	
	RN0760	PEUTZ-JEGHERS SINDROME DI	
	RN0770	STURGE-WEBER SINDROME DI	
	RN1010	NOONAN SINDROME DI	
	RN1310	PRADER-WILLI SINDROME DI	
	RN1620	RUBINSTEIN-TAYBI SINDROME DI	
<b>Totale Codici Esenzione Attribuiti</b>			<b>116</b>

Serie Ordinaria n. 37 - Venerdì 15 settembre 2017

<b>ASST Fatebenefratelli-Sacco</b>			
<b>3. Ospedale dei Bambini V. Buzzi di Milano</b>			
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>	<b>Nuova Attribuzione</b>
<b>1. MALATTIE INFETTIVE E PARASSITARIE</b>			
	RA0030	LYME MALATTIA DI	
<b>3. MALATTIE DELLE ghiandole ENDOCRINE</b>			
	RC0010	DEFICIENZA DI ACTH	
	RCG020	SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE	
	RC0040	PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA	
<b>4. MALATTIE DEL METABOLISMO</b>			
<b>DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE</b>			
	RF0030	LEIGH MALATTIA DI	
<b>DIFETTI CONGENITI DELL'ASSORBIMENTO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI</b>			
	RC0170	RACHITISMO IPOFOSFATEMICO VITAMINA D RESISTENTE	
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>			
	RFG050	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI	
	RFG070	MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE	
<b>9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO</b>			
	RG0010	ENDOCARDITE REUMATICA	
	RD0030	PORPORA DI HENOCH-SCHOENLEIN RICORRENTE	
<b>11. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE</b>			
	RI0010	ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI	
	RI0020	GASTRITE IPERTROFICA GIGANTE	
	RI0030	GASTROENTERITE EOSINOFILA	
	RI0040	SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE	
	RI0050	COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE	
	RI0070	MALATTIA DA INCLUSIONE DEI MICROVILLI	
	RI0080	LINFANGECTASIA INTESTINALE PRIMITIVA	
	RIG020	DIFETTI CONGENITI GRAVI ED INVALIDANTI DEL TRASPORTO INTESTINALE	X
<b>13. MALATTIE DELLA cute e DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO</b>			
	RN0540	CUTE MARMOREA TELEANGECTASICA CONGENITA	
<b>15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE</b>			
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE DEGLI ARTI ISOLATE E SINDROMICHE</b>			
	RN0260	FOCOMELIA	
	RN0270	DEFORMITA' DI SPRENGEL	
	RNG020	SINDROMI CON ARTROGRIPOSI MULTIPLE CONGENITE	
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE DEL CUORE, DEI GRANDI VASI E DEI VASI PERIFERICI</b>			
	RN0150	BLUE RUBBER BLEB NEVUS	
	RN1510	KLIPPEL-TRENAUNAY SINDROME DI	
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE DELLA PARETE ADDOMINALE ISOLATE E SINDROMICHE</b>			
	RN0320	GASTROSCHISI	
	RN0321	SINDROME PRUNE BELLY	X
	RN0322	ONFALOCELE	X
	RNG132	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELLA PARETE ADDOMINALE	X
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO DIGERENTE ISOLATE E SINDROMICHE</b>			
	RN0190	MALFORMAZIONE ANO-RETTALE IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA	
	RN0200	HIRSCHSPRUNG MALATTIA DI	
	RN0201	GOLDBERG-SHPRINTZEN SINDROME DI	X
	RN0210	ATRESIA BILIARE	
	RNG251	DIFETTI CONGENITI DEL TUBO DIGERENTE: AGENESIA, ATRESIE, FISTOLE E DUPLICAZIONI	X
	RN0160	ATRESIA ESOFAGEA E/O FISTOLA - TRACHEOESOFAGEA	
	RN0170	ATRESIA DEL DIGIUNO	



<b>ASST Fatebenefratelli-Sacco</b>			
<b>3. Ospedale dei Bambini V. Buzzi di Milano</b>			
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>	<b>Nuova Attribuzione</b>
	RN0180	ATRESIA O STENOSI DUODENALE	
	RNG252	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO DIGERENTE	X
MALFORMAZIONI GENETICHE DELLO SCHELETRO			
	RN0300	SINDROME DA REGRESSIONE CAUDALE	
	RN0960	MAFFUCCI SINDROME DI	
ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE			
	RN0680	TURNER SINDROME DI	
	RN1270	WILLIAMS SINDROME DI	
	RN0770	STURGE-WEBER SINDROME DI	
	RN1170	SINDROME PROTEUS	
<b>16. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE</b>			
	RP0060	KERNITTERO	
<b>Totale Codici Esenzione Attribuiti</b>			<b>44</b>

Serie Ordinaria n. 37 - Venerdì 15 settembre 2017

<b>ASST Fatebenefratelli-Sacco</b>			
<b>4. Ospedale Fatebenefratelli e Oftalmico di Milano</b>			
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>	<b>Nuova Attribuzione</b>
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>			
	RF0040	RETT SINDROME DI	
	RF0060	EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA	
	RF0061	DRAVET SINDROME DI	X
	RF0130	LENNOX GASTAUT SINDROME DI	
	RF0140	WEST SINDROME DI	
<b>8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO</b>			
	RF0280	CHERATOCONO	
<b>9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO</b>			
	RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE	
	RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE	
<b>13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO</b>			
	RN1480	IPOMELANOSI DI ITO	
<b>15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE</b>			
<b>SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO</b>			
	RN0050	LISSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	
	RN1740	WALKER-WARBURG SINDROME DI	
<b>ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE</b>			
	RN1590	PALLISTER-KILLIAN SINDROME DI	
	RN0670	SINDROME DEL CRI DU CHAT	
	RN0700	WOLF-HIRSCHHORN SINDROME DI	
	RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE	X
	RN0750	SCLEROSI TUBEROSA	
	RN1300	ANGELMAN SINDROME DI	
	RN0940	KABUKI SINDROME DELLA MASCHERA	
<b>Totale Codici Esenzione Attribuiti</b>			<b>18</b>

<b>ASST SS. Paolo e Carlo</b>			
<b>5. Ospedale S. Paolo di Milano</b>			
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>	<b>Nuova Attribuzione</b>
<b>2. TUMORI</b>			
	RB0060	LINFOANGIOLEIOMIOMATOSI	
	RBG010	NEUROFIBROMATOSI	
<b>4. MALATTIE DEL METABOLISMO</b>			
	RCG040	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI	
	RCG050	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL CICLO DELL'UREA E IPERAMMONIEMIE EREDITARIE	
	RCG060	DISTURBI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI	
	RCG061	IPERINSULINISMI CONGENITI	X
	RCG070	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE	
	RCG071	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEL COLESTEROLO	X
	RCG072	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEGLI ACIDI BILIARI	X
	RCG073	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEI FOSFOLIPIDI E DEI GLICOSFINGOLIPIDI	X
	RCG084	MALATTIE PEROSSISOMIALI	X
	RCG085	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEI NEUROTRASMETTITORI E DEI PICCOLI PEPTIDI	X
	RC0160	IPOFOSFATASIA	
	RC0230	CALCINOSI TUMORALE	X
<b>DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE</b>			
	RCG074	DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI	X
	RCG075	DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI	X
	RCG076	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL PIRUVATO E DEL CICLO DEGLI ACIDI TRICARBOSSILICI	X
	RCG077	DIFETTI CONGENITI ISOLATI DI UN COMPLESSO DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE	X
	RCG078	DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE	X
	RN0710	MELAS SINDROME	
	RN0720	MERRF SINDROME	
	RF0020	KEARNS-SAYRE SINDROME DI	
	RCG081	DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE	X
	RCG082	SINDROMI DA DEFICIT CONGENITO DI CREATINA	X
	RCG083	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	X
<b>MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE</b>			
	RCG080	DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI	
	RCG140	MUCOPOLISACCARIDOSI	
	RCG090	MUCOLIPIDOSI	
	RCG091	OLIGOSACCARIDOSI	X
	RFG030	GANGLIOSIDOSI	
	RFG020	CEROIDO-LIPOFUSCINOSI	
	RCG180	ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	X
<b>DIFETTI CONGENITI DELL'ASSORBIMENTO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI</b>			
	RCG092	DIFETTI CONGENITI RESPONSIVI ALLA BIOTINA	X
	RCG093	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA COBALAMINA E DEL FOLATO	X

<b>ASST SS. Paolo e Carlo 5. Ospedale S. Paolo di Milano</b>			
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>	<b>Nuova Attribuzione</b>
	RCG094	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA VITAMINA D	X
	RC0170	RACHITISMO IPOFOSFATEMICO VITAMINA D RESISTENTE	
	RCG095	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI	X
<b>DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI METALLI</b>			
	RCG101	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLO ZINCO	X
	RCG102	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL RAME	X
	RC0150	WILSON MALATTIA DI	
	RCG103	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI METALLI	X
<b>DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLE PROTEINE</b>			
	RCG190	DIFETTI CONGENITI DELLA GLICOSILAZIONE PROTEICA (CDGS)	X
<b>5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO</b>			
	RC0200	CARENZA CONGENITA DI ALFA 1 ANTITRIPSINA	
<b>6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI</b>			
	RDG010	ANEMIE EREDITARIE	
	RD0020	EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA	
	RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE	
	RDG030	PIASTRINOPATIE EREDITARIE	
	RDG040	TROMBOCITOPENIE PRIMARIE EREDITARIE	
	RD0060	CHEDIAK-HIGASHI MALATTIA DI	
	RD0040	NEUTROPENIA CICLICA	
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>			
	RF0040	RETT SINDROME DI	
	RF0060	EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA	
	RF0061	DRAVET SINDROME DI	X
	RF0080	COREA DI HUNTINGTON	
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	
	RF0130	LENNOX GASTAUT SINDROME DI	
	RF0140	WEST SINDROME DI	
	RF0150	NARCOLESSIA	
	RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE	
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE	X
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI	X
	RFG070	MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE	
<b>8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO</b>			
	RF0210	EALES MALATTIA DI	
	RFG110	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE	
	RF0230	IRIDOCICLITE ETROCROMICA DI FUCHS	
	RFG130	DEGENERAZIONI DELLA CORNEA	
	RFG140	DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA	
	RF0280	CHERATOCONO	
<b>9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO</b>			
	RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA	
	RG0010	ENDOCARDITE REUMATICA	
	RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA	
	RG0030	POLIARTERITE NODOSA	
	RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE	

<b>ASST SS. Paolo e Carlo</b> <b>5. Ospedale S. Paolo di Milano</b>			
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>	<b>Nuova Attribuzione</b>
	RG0060	GOODPASTURE SINDROME DI	
	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI	
	RGG010	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE	
	RG0090	TAKAYASU MALATTIA DI	
	RG0110	BUDD-CHIARI SINDROME DI	
	RD0030	PORPORA DI HENOCH-SCHOENLEIN RICORRENTE	
<b>10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO</b>			
	RNG110	DISCINESIE CILIARI PRIMARIE (ESCLUSO: KARTAGENER SINDROME DI - RN0950)	X
	RN0950	KARTAGENER SINDROME DI	
<b>11. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE</b>			
	RI0050	COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE	
	RIG010	COLESTASI INTRAEPATICHE PROGRESSIVE FAMILIARI	X
<b>12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO</b>			
	RJ0010	DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO	
	RN1360	ALPORT SINDROME DI	
<b>13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO</b>			
	RL0030	PEMFIGO	
	RL0040	PEMFIGOIDE BOLLOSO	
	RL0050	PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE	
	RN1480	IPOMELANOSI DI ITO	
	RN0510	INCONTINENTIA PIGMENTI	
	RNG070	ITTIOSI CONGENITE	
	RN0520	XERODERMA PIGMENTOSO	
	RN0540	CUTE MARMOREA TELEANGECTASICA CONGENITA	
	RN0550	DARIER MALATTIA DI	
	RN0640	APLASIA CONGENITA DELLA CUTE	
	RN1650	SINDROME DEL NEVO DISPLASTICO	
	RN1660	SINDROME DEL NEVO EPIDERMICO	
<b>14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO</b>			
	RM0010	DERMATOMIOSITE	
	RM0020	POLIMIOSITE	
	RM0030	CONNETTIVITE MISTA	
<b>15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE</b>			
<b>SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO</b>			
	RN0020	MICROCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	
	RN0030	AGENESIA CEREBELLARE	
	RN0040	JOUBERT SINDROME DI	
	RN0050	LISSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	
	RN0060	OLOPROSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	
	RQ0010	GERSTMANN SINDROME DI	
<b>ANOMALIE CONGENITE DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA ISOLATE E SINDROMICHE</b>			
	RNG040	ALTRE ANOMALIE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA, DEI TEGUMENTI E DELLE MUCOSE (ESCLUSO: SCHISI ISOLATA DELL'UGOLA E LABIOSCHISI ISOLATA)	
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE DEGLI ARTI ISOLATE E SINDROMICHE</b>			
	RN1690	SINDROME TROMBOCITOPENICA CON APLASIA DEL RADIO	
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO DIGERENTE ISOLATE E SINDROMICHE</b>			
	RN0210	ATRESIA BILIARE	
	RN0220	CAROLI MALATTIA DI	
	RN0230	MALATTIA DEL FEGATO POLICISTICO	

Serie Ordinaria n. 37 - Venerdì 15 settembre 2017

<b>ASST SS. Paolo e Carlo 5. Ospedale S. Paolo di Milano</b>			
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>	<b>Nuova Attribuzione</b>
<b>MALFORMAZIONI GENETICHE DELLO SCHELETRO</b>			
	RNG060	OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA	
<b>ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE</b>			
	RNG080	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA (ESCLUSO: TRISOMIA 21; SOGGETTI CON CARIOTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL DOPPIO Y; TURNER SINDROME DI - RN0680)	
	RN0680	TURNER SINDROME DI	
	RNG090	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI (ESCLUSO: SINDROME DI DIGEORGE - RCG160; SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER - RN1770)	
	RN0670	SINDROME DEL CRI DU CHAT	
	RN1270	WILLIAMS SINDROME DI	
	RN0700	WOLF-HIRSCHHORN SINDROME DI	
	RN1330	SINDROME DEL CROMOSOMA X FRAGILE	
	RN1070	ROBINOW SINDROME DI	
	RNG100	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED INVALIDANTI CON RITARDO MENTALE (LIMITATAMENTE A SINDROMI NOTE)	
	RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE	X
	RN0750	SCLEROSI TUBEROSA	
	RN0770	STURGE-WEBER SINDROME DI	
	RN1300	ANGELMAN SINDROME DI	
	RN1410	CORNELIA DE LANGE SINDROME DI	
	RN0920	HERMANSKY-PUDLAK SINDROME DI	
	RC0270	LOWE SINDROME DI	X
	RN1020	OPITZ SINDROME DI	
	RN1620	RUBINSTEIN-TAYBI SINDROME DI	
	RN0940	KABUKI SINDROME DELLA MASCHERA	
	RN1400	COCKAYNE SINDROME DI	
<b>16. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE</b>			
	RP0010	EMBRIOFETOPATIA RUBEOLICA	
	RP0020	SINDROME FETALE DA ACIDO VALPROICO	
	RP0030	SINDROME FETALE DA IDANTOINA	
	RP0040	SINDROME ALCOLICA FETALE	
	RP0060	KERNITTERO	
	RP0080	EMBRIOPATIA DA IPERFENILALANINEMIA	X
<b>Totale Codici Esenzione Attribuiti</b>			<b>140</b>

<b>ASST SS. Paolo e Carlo</b>			
<b>6. Ospedale S. Carlo Borromeo di Milano</b>			
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>	<b>Nuova Attribuzione</b>
<b>4. MALATTIE DEL METABOLISMO</b>			
MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE			
	RCG080	DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI	
DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLE PROTEINE			
	RCG130	AMILOIDOSI SISTEMICHE	
<b>6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI</b>			
	RD0010	SINDROME EMOLITICO UREMICA	
	RD0020	EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA	
	RD0040	NEUTROPENIA CICLICA	
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>			
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	
	RF0130	LENNOX GASTAUT SINDROME DI	
	RF0170	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA	
<b>9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO</b>			
	RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA	
	RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA	
	RG0030	POLIARTERITE NODOSA	
	RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE	
	RG0060	GOODPASTURE SINDROME DI	
	RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE	
	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI	
	RGG010	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE	
	RG0090	TAKAYASU MALATTIA DI	
	RD0030	PORPORA DI HENOCH-SCHOENLEIN RICORRENTE	
<b>12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO</b>			
	RJ0020	FIBROSI RETROPERITONEALE	
	RN1360	ALPORT SINDROME DI	
<b>14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO</b>			
	RM0020	POLIMIOSITE	
	RM0060	POLICONDRITE RICORRENTE	
<b>15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE</b>			
ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE			
	RN0770	STURGE-WEBER SINDROME DI	
<b>Totale Codici Esenzione Attribuiti</b>			<b>24</b>

Serie Ordinaria n. 37 - Venerdì 15 settembre 2017

<b>ASST CTO e Pini</b>			
<b>7. Polo Ortopneumatologico e Recupero Rieducazione Funzionale (ex CTO)</b>			
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>	<b>Nuova Attribuzione</b>
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>			
	RF0080	COREA DI HUNTINGTON	
	RFG040	MALATTIE SPINOCEREBELLARI	
	RF0081	ATROFIA MULTISISTEMICA	X
	RF0170	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA	
	RFG160	DISTONIE PRIMARIE	X
	RF0090	DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA	
<b>15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE</b>			
<b>MALFORMAZIONI GENETICHE DELLO SCHELETRO</b>			
	RNG050	CONDRODISTROFIE CONGENITE	
<b>Totale Codici Esenzione Attribuiti</b>			<b>7</b>



<b>ASST CTO e Pini</b>			
<b>8. Polo Ortotraumatologico e Reumatologico (ex G. Pini)</b>			
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>	<b>Nuova Attribuzione</b>
<b>4. MALATTIE DEL METABOLISMO</b>			
	RC0160	IPOFOSFATASIA	
<b>5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO</b>			
	RCG161	SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI	X
	RC0241	FEBBRE MEDITERRANEA FAMILIARE	X
	RC0243	SINDROME TRAPS	X
	RC0220	SINDROME DA ANTICOPRI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)	X
	RC0290	SCHNITZLER SINDROME DI	X
<b>9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO</b>			
	RC0210	BEHCET MALATTIA DI	
	RG0010	ENDOCARDITE REUMATICA	
	RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA	
	RG0030	POLIARTERITE NODOSA	
	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI	
<b>13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO</b>			
	RL0080	SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITA' CLINICA	X
	RL0090	PIODERMA GANGRENOSO CRONICO	X
<b>14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO</b>			
	RM0010	DERMATOMIOSITE	
	RM0020	POLIMIOSITE	
	RM0021	SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI	X
	RM0030	CONNETTIVITE MISTA	
	RM0040	FASCITE EOSINOFILA	
	RM0050	FASCITE DIFFUSA	
	RM0060	POLICONDRITE RICORRENTE	
	RM0110	MIOSITE A CORPI INCLUSI	X
	RM0111	MIOSITE EOSINOFILA IDIOPATICA	X
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA	X
	RM0121	SINDROME SAPHO	X
<b>15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE</b>			
<b>MALFORMAZIONI GENETICHE DELLO SCHELETRO</b>			
	RNG050	CONDRODISTROFIE CONGENITE	
	RNG060	OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA	
<b>Totale Codici Esenzione Attribuiti</b>			<b>26</b>

Serie Ordinaria n. 37 - Venerdì 15 settembre 2017

<b>ASST Nord Milano</b>			
<b>9. Ospedale E. Bassini di Cinisello Balsamo</b>			
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>	<b>Nuova Attribuzione</b>
<b>12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO</b>			
	RJ0030	CISTITE INTERSTIZIALE	
<b>Totale Codici Esenzione Attribuiti</b>			<b>1</b>

<b>ASST Ovest Milanese</b> <b>10. Ospedale di Legnano</b>			
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>	<b>Nuova Attribuzione</b>
<b>1. MALATTIE INFETTIVE E PARASSITARIE</b>			
	RA0030	LYME MALATTIA DI	
<b>2. TUMORI</b>			
	RB0050	POLIPOSIS FAMILIARE	
<b>4. MALATTIE DEL METABOLISMO</b>			
<b>DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE</b>			
	RN0710	MELAS SINDROME	
	RN0720	MERRF SINDROME	
	RF0020	KEARNS-SAYRE SINDROME DI	
<b>DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI METALLI</b>			
	RCG100	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO	
<b>DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLE PROTEINE</b>			
	RCG130	AMILOIDOSI SISTEMICHE	
<b>5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO</b>			
	RC0190	ANGIOEDEMA EREDITARIO	
	RCG150	ISTIOCITOSI CRONICHE	
<b>6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI</b>			
	RDG010	ANEMIE EREDITARIE	
	RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE	
	RD0040	NEUTROPENIA CICLICA	
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>			
	RFG050	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI	
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	
	RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE	
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE	X
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI	X
	RFG080	DISTROFIE MUSCOLARI	
	RFG090	DISTROFIE MIOTONICHE	
	RFG160	DISTONIE PRIMARIE	X
	RF0090	DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA	
<b>9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO</b>			
	RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA	
	RC0210	BEHCET MALATTIA DI	
	RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA	
	RG0030	POLIARTERITE NODOSA	
	RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE	
	RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE	
	RG0090	TAKAYASU MALATTIA DI	
<b>11. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE</b>			
	RI0040	SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE	
<b>12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO</b>			
	RJ0020	FIBROSI RETROPERITONEALE	
<b>13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO</b>			
	RL0080	SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITA' CLINICA	X
<b>14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO</b>			
	RM0010	DERMATOMIOSITE	
	RM0020	POLIMIOSITE	
	RM0030	CONNETTIVITE MISTA	
	RM0040	FASCITE EOSINOFILA	
	RM0060	POLICONDRITE RICORRENTE	

Serie Ordinaria n. 37 - Venerdì 15 settembre 2017

<b>ASST Ovest Milanese 10. Ospedale di Legnano</b>			
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>	<b>Nuova Attribuzione</b>
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA	X
<b>15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE</b>			
<b>ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE</b>			
	RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE	X
	RN0750	SCLEROSI TUBEROSA	
<b>Totale Codici Esenzione Attribuiti</b>			<b>41</b>

<b>ASST Ovest Milanese</b>			
<b>11. Ospedale di Magenta</b>			
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>	<b>Nuova Attribuzione</b>
<b>1. MALATTIE INFETTIVE E PARASSITARIE</b>			
	RA0030	LYME MALATTIA DI	
<b>4. MALATTIE DEL METABOLISMO</b>			
<b>DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLE PROTEINE</b>			
	RCG130	AMILOIDOSI SISTEMICHE	
<b>5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO</b>			
	RC0190	ANGIOEDEMA EREDITARIO	
<b>6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI</b>			
	RDG010	ANEMIE EREDITARIE	
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>			
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	
	RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE	
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE	X
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI	X
	RFG080	DISTROFIE MUSCOLARI	
	RFG090	DISTROFIE MIOTONICHE	
<b>9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO</b>			
	RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA	
	RC0210	BEHCET MALATTIA DI	
	RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA	
	RG0030	POLIARTERITE NODOSA	
	RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE	
	RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE	
	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI	
	RG0090	TAKAYASU MALATTIA DI	
<b>12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO</b>			
	RJ0020	FIBROSI RETROPERITONEALE	
	RJ0030	CISTITE INTERSTIZIALE	
<b>14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO</b>			
	RM0010	DERMATOMIOSITE	
	RM0020	POLIMIOSITE	
	RM0040	FASCITE EOSINOFILA	
	RM0060	POLICONDRITE RICORRENTE	
<b>15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE</b>			
<b>MALFORMAZIONI GENETICHE DELLO SCHELETRO</b>			
	RNG060	OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA	
<b>Totale Codici Esenzione Attribuiti</b>			<b>27</b>

Serie Ordinaria n. 37 - Venerdì 15 settembre 2017

<b>ASST Monza</b>			
<b>12. Ospedale S. Gerardo di Monza</b>			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
<b>1. MALATTIE INFETTIVE E PARASSITARIE</b>			
	RA0030	LYME MALATTIA DI	
<b>2. TUMORI</b>			
	RB0040	GARDNER SINDROME DI	
	RB0050	POLIPOSI FAMILIARE	
	RB0060	LINFOANGIOLEIOMIOMATOSI	
	RBG010	NEUROFIBROMATOSI	
<b>3. MALATTIE DELLE ghiandole ENDOCRINE</b>			
	RC0020	KALLMANN SINDROME DI	
	RCG010	IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI	
	RCG030	POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI	
	RC0050	LEPRECAUNISMO	
<b>4. MALATTIE DEL METABOLISMO</b>			
	RCG040	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI	
	RCG050	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL CICLO DELL'UREA E IPERAMMONIEMIE EREDITARIE	
	RCG060	DISTURBI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI	
	RCG061	IPERINSULINISMI CONGENITI	X
	RCG070	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE	
	RCG071	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEL COLESTEROLE	X
	RN1200	SMITH-LEMLI-OPITZ SINDROME DI	
	RCG073	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEI FOSFOLIPIDI E DEI GLICOSFINGOLIPIDI	X
	RC0080	LIPODISTROFIA TOTALE	
	RCG084	MALATTIE PEROSSISOMIALI	X
	RF0120	ADRENOLEUCODISTROFIA	
	RCG085	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEI NEUROTRASMETTITORI E DEI PICCOLI PEPTIDI	X
	RCG110	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME	
	RCG120	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PURINE E DELLE PIRIMIDINE	
<b>DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE</b>			
	RCG074	DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI	X
	RCG075	DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI	X
	RCG076	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL PIRUVATO E DEL CICLO DEGLI ACIDI TRICARBOSSILICI	X
	RCG077	DIFETTI CONGENITI ISOLATI DI UN COMPLESSO DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE	X
	RCG078	DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE	X
	RN0710	MELAS SINDROME	
	RN0720	MERRF SINDROME	
	RF0020	KEARNS-SAYRE SINDROME DI	
	RCG081	DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE	X
	RF0030	LEIGH MALATTIA DI	
	RCG082	SINDROMI DA DEFICIT CONGENITO DI CREATINA	X
	RCG083	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	X
<b>MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE</b>			
	RCG080	DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI	
	RCG140	MUCOPOLISACCARIDOSI	
	RCG090	MUCOLIPIDOSI	

<b>ASST Monza</b>			
<b>12. Ospedale S. Gerardo di Monza</b>			
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>	<b>Nuova Attribuzione</b>
	RCG091	OLIGOSACCARIDOSI	X
	RFG030	GANGLIOSIDOSI	
	RFG020	CEROIDO-LIPOFUSCINOSI	
	RCG180	ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	X
<b>DIFETTI CONGENITI DELL'ASSORBIMENTO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI</b>			
	RCG092	DIFETTI CONGENITI RESPONSIVI ALLA BIOTINA	X
	RCG093	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA COBALAMINA E DEL FOLATO	X
	RCG095	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI	X
<b>DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI METALLI</b>			
	RCG100	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO	
	RC0120	ACERULOPLASMINEMIA CONGENITA	
	RC0130	ATRAFERRINEMIA CONGENITA	
	RCG101	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLO ZINCO	X
	RC0070	DEFICIENZA CONGENITA DI ZINCO	
	RCG102	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL RAME	X
	RCG103	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI METALLI	X
<b>DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLE PROTEINE</b>			
	RCG190	DIFETTI CONGENITI DELLA GLICOSILAZIONE PROTEICA (CDGS)	X
<b>5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO</b>			
	RCG150	ISTIOCITOSI CRONICHE	
	RCG160	IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE	
<b>6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI</b>			
	RDG010	ANEMIE EREDITARIE	
	RD0010	SINDROME EMOLITICO UREMICA	
	RD0020	EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA	
	RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE	
	RDG030	PIASTRINOPATIE EREDITARIE	
	RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE	X
	RDG040	TROMBOCITOPENIE PRIMARIE EREDITARIE	
	RD0060	CHEDIAK-HIGASHI MALATTIA DI	
	RD0070	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)	X
	RD0040	NEUTROPENIA CICLICA	
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>			
	RFG010	LEUCODISTROFIE	
	RF0060	EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA	
	RF0080	COREA DI HUNTINGTON	
	RFG050	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI	
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	
	RF0130	LENNOX GASTAUT SINDROME DI	
	RF0410	SIRINGOMELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE RILEVANTI)	X
	RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE	
	RF0170	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA	
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATOIA DEMIELINIZZANTE	
	RFG070	MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE	
	RFG080	DISTROFIE MUSCOLARI	
	RFG090	DISTROFIE MIOTONICHE	
	RFG101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI	X
	RF0190	EATON-LAMBERT SINDROME DI	

Serie Ordinaria n. 37 - Venerdì 15 settembre 2017

<b>ASST Monza</b>			
<b>12. Ospedale S. Gerardo di Monza</b>			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
<b>8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO</b>			
	RFG110	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE	
	RFG120	DISTROFIE EREDITARIE DELLA COROIDE	
	RF0230	IRIDOCICLITE ETEROCROMICA DI FUCHS	
	RF0240	ATROFIA ESSENZIALE DELL'IRIDE	
	RFG130	DEGENERAZIONI DELLA CORNEA	
	RFG140	DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA	
	RF0280	CHERATOCONO	
<b>9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO</b>			
	RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA	
	RC0210	BEHCET MALATTIA DI	
	RG0010	ENDOCARDITE REUMATICA	
	RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA	
	RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE	
	RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE	
	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI	
	RGG010	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE	
	RG0090	TAKAYASU MALATTIA D	
	RD0030	PORPORA DI HENOCH-SCHOENLEIN RICORRENTE	
<b>10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO</b>			
	RG0120	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA	X
	RH0011	SARCOIDOSI	X
	RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE	X
	RH0020	EMOSIDEROSI POLMONARE IDIOPATICA	X
	RH0021	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE IDIOPATICA	X
<b>11. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE</b>			
	RI0010	ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROM	
	RI0050	COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE	
	RIG010	COLESTASI INTRAEPATICHE PROGRESSIVE FAMILIARI	X
<b>12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO</b>			
	RJ0020	FIBROSI RETROPERITONEALE	
	RJ0030	CISTITE INTERSTIZIALE	
	RN1360	ALPORT SINDROME DI	
<b>13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO</b>			
	RL0030	PEMFIGO	
	RL0040	PEMFIGOIDE BOLLOSO	
	RL0050	PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE	
	RL0060	LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS	
	RNG151	SINDROMI CON DISPLASIA ECTODERMICA	X
	RN0880	ECTRODATILIA-DISPLASIA ECTODERMICA-PALATOSCHIS	
	RN1480	IPOMELANOSI DI ITO	
	RN0510	INCONTINENTIA PIGMENTI	
	RN1680	SINDROME TRICO-DENTO-OSSEA	
	RN1500	KID SINDROME	
	RN0500	CUTIS LAXA	
	RN1470	HAY-WELLS SINDROME DI	
	RN1650	SINDROME DEL NEVO DISPLASTICO	
<b>14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO</b>			
	RM0010	DERMATOMIOSITE	
	RM0020	POLIMIOSITE	
	RM0030	CONNETTIVITE MISTA	
	RM0040	FASCITE EOSINOFILA	
<b>15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE</b>			
<b>SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO</b>			
	RN0010	ARNOLD-CHIARI SINDROME DI	



<b>ASST Monza</b>			
<b>12. Ospedale S. Gerardo di Monza</b>			
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>	<b>Nuova Attribuzione</b>
	RN0020	MICROCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	
	RN0040	JOUBERT SINDROME DI	
	RN0050	LISSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	
	RN0060	OLOPROSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	
	RNG150	AGENESIA/DISGENESIA DEL CORPO CALLOSO IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA	X
	RN1340	AASE-SMITH SINDROME DI	
	RN1630	SINDROME ACROCALLOSA	
	RN1740	WALKER-WARBURG SINDROME DI	
	RNG011	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO	X
<b>SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DELL'APPARATO VISIVO</b>			
	RFG150	ANOFTALMIA/MICROFTALMIA ISOLATE O SINDROMICHE	X
	RN0090	AXENFELD-RIEGER ANOMALIA DI	
	RN0100	PETERS ANOMALIA DI	
	RN0110	ANIRIDIA	
	RNG101	COLOBOMA CONGENITO OCULARE ISOLATO O SINDROMICO	X
	RN0120	COLOBOMA CONGENITO DEL DISCO OTTICO	
	RN1750	WEILL-MARCHESANI SINDROME DI	
	RNG111	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE INTERESSAMENTO DELL'APPARATO VISIVO	X
<b>ANOMALIE CONGENITE DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA ISOLATE E SINDROMICHE</b>			
	RNG030	SINDROMI CON CRANIOSINOSTOSI	
	RN0800	ANTLEY-BIXLER SINDROME DI	
	RN0810	BALLER-GEROLD SINDROME DI	
	RN1390	CARPENTER SINDROME DI	
	RN1040	PFEIFFER SINDROME DI	
	RN1230	SUMMIT SINDROME DI	
	RN0400	JACKSON-WEISS SINDROME DI	
	RN1000	NAGER SINDROME DI	
	RNG040	ALTRE ANOMALIE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA, DEI TEGUMENTI E DELLE MUCOSE (ESCLUSO: SCHISI ISOLATA DELL'UGOLA E LABIOSCHISI ISOLATA)	
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE</b>			
	RNG121	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE	X
	RN0910	GOLDENHAR SINDROME DI	
	RN0390	SINDROME CEFALOPOLISINDATTILIA DI GREIG	
	RN0470	SINDROME OTO-PALATO-DIGITALE	
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE DEGLI ARTI ISOLATE E SINDROMICHE</b>			
	RN0260	FOCOMELIA	
	RN0270	DEFORMITA' DI SPRENGEL	
	RN0290	CAMPTODATTILIA FAMILIARE	
	RN0430	POLAND SINDROME DI	
	RNG020	SINDROMI CON ARTROGRIPOSI MULTIPLE CONGENITE	
	RN1060	ROBERTS SINDROME DI	
	RN0480	SINDROME TRISMA PSEUDOCAMPTODATTILIA	
	RN0890	FREEMAN-SHELDON SINDROME DI	
	RN1110	SEQUENZA DA IPOCINESIA FETALE	
	RN1670	SINDROME DA PTERIGI MULTIPLI	
	RNG131	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DEGLI ARTI COME SEGNO PRINCIPALE	X
	RN0340	ADAMS-OLIVER SINDROME DI	

Serie Ordinaria n. 37 - Venerdì 15 settembre 2017

<b>ASST Monza</b>			
<b>12. Ospedale S. Gerardo di Monza</b>			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
MALFORMAZIONI CONGENITE DEL CUORE, DEI GRANDI VASI E DEI VASI PERIFERICI			
	RN0740	IVEMARK SINDROME DI	
	RN1510	KLIPPEL-TRENAUNAY SINDROME DI	
MALFORMAZIONI CONGENITE DELLA PARETE ADDOMINALE ISOLATE E SINDROMICHE			
	RN0310	KLIPPEL-FEIL SINDROME DI	
MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO DIGERENTE ISOLATE E SINDROMICHE			
	RN0220	CAROLI MALATTIA DI	
	RN0230	MALATTIA DEL FEGATO POLICISTICO	
MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO ISOLATE E SINDROMICHE			
	RN0980	MECKEL SINDROME DI	
MALFORMAZIONI GENETICHE DELLO SCHELETRO			
	RNG271	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON DISOSTOSI COME SEGNO PREVALENTE	X
	RN0280	ACRODISOSTOSI	
	RNG050	CONDRODISTROFIE CONGENITE	
	RNG060	OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA	
	RN0960	MAFFUCCI SINDROME DI	
	RN1450	DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA CONGENITA	
	RN0370	DYGGVE-MELCHIOR-CLAUSEN (DMC) SINDROME DI	
	RN0410	JARCHO-LEVIN SINDROME DI	
ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE			
	RNG080	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA (ESCLUSO: TRISOMIA 21; SOGGETTI CON CARIOTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL DOPPIO Y; TURNER SINDROME DI - RN0680)	
	RN0680	TURNER SINDROME DI	
	RNG090	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI GENOMICI (ESCLUSO: SINDROME DI DIGEORGE - RCG160; SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER - RN1770)	
	RN1590	PALLISTER-KILLIAN SINDROME DI	
	RN0670	SINDROME DEL CRI DU CHAT	
	RN1270	WILLIAMS SINDROME DI	
	RN0700	WOLF-HIRSCHHORN SINDROME DI	
	RN1330	SINDROME DEL CROMOSOMA X FRAGILE	
	RNG091	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON ALTERAZIONE DEL TESSUTO CONNETTIVO COME SEGNO PRINCIPALE	X
	RN1320	MARFAN SINDROME DI	
	RN0330	EHLERS-DANLOS SINDROME DI	
	RN1220	STICKLER SINDROME DI	
	RNG092	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON BASSA STATURA COME SEGNO PRINCIPALE	X
	RN0790	AARSKOG SINDROME DI	
	RN0870	DUBOWITZ SINDROME DI	
	RN1070	ROBINOW SINDROME DI	
	RN1080	RUSSELL-SILVER SINDROME DI	
	RN1100	SECKEL SINDROME DI	
	RNG093	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CARATTERIZZATE DA UN ACCRESCIMENTO PRECOCE ECCCESSIVO	X
	RN0820	BECKWITH-WIEDEMANN SINDROME DI	
	RC0310	SOTOS SINDROME DI	X
	RN0490	WEAVER SINDROME DI	
	RN1120	SIMPSON-GOLABI-BEHMEL SINDROME DI	
	RN1550	MARSHALL-SMITH SINDROME DI	
	RNG100	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED INVALIDANTI CON RITARDO MENTALE (LIMITATAMENTE A SINDROMI NOTE)	
	RN1350	ALAGILLE SINDROME DI	

<b>ASST Monza</b>			
<b>12. Ospedale S. Gerardo di Monza</b>			
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>	<b>Nuova Attribuzione</b>
	RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE	X
	RN0750	SCLEROSI TUBEROSA	
	RN0770	STURGE-WEBER SINDROME DI	
	RN1170	SINDROME PROTEUS	
	RN1300	ANGELMAN SINDROME DI	
	RN1250	ASSOCIAZIONE VACTERL/VATER	
	RN1380	BARDET-BIEDL SINDROME DI	
	RN1780	CHAR SINDROME DI	X
	RN0350	COFFIN-LOWRY SINDROME DI	
	RN0360	COFFIN-SIRIS SINDROME DI	
	RN0401	COHEN SINDROME DI	X
	RN1410	CORNELIA DE LANGE SINDROME DI	
	RC0250	COSTELLO SINDROME DI	X
	RN1010	NOONAN SINDROME DI	
	RN1150	SINDROME CARDIO-FACIO-CUTANEA	
	RN1530	LEOPARD SINDROME	
	RN1420	DE SANCTIS CACCHIONE MALATTIA D	
	RN1440	DISPLASIA OCULO-DIGITO-DENTALE	
	RN1021	SINDROME FG	X
	RN1820	FINE-LUBINSKY SINDROME DI	X
	RN0900	FRYNS SINDROME DI	
	RN0920	HERMANSKY-PUDLAK SINDROME DI	
	RN0930	HOLT-ORAM SINDROME DI	
	RC0270	LOWE SINDROME DI	X
	RN1850	MAINZER-SALDINO SINDROME DI	X
	RN0970	MARSHALL SINDROME DI	
	RN1020	OPITZ SINDROME DI	
	RN1030	PALLISTER- HALL SINDROME DI	
	RN0420	PALLISTER-W SINDROME DI	
	RN0650	PARRY-ROMBERG SINDROME DI	
	RN1310	PRADER-WILLI SINDROME DI	
	RN1620	RUBINSTEIN-TAYBI SINDROME DI	
	RN1130	SINDROME BRANCHIO-OCULO-FACCIALE	
	RN1140	SINDROME BRANCHIO-OTO-RENALE	
	RN1770	SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER	X
	RN0850	CHARGE ASSOCIAZIONE	
	RN0940	KABUKI SINDROME DELLA MASCHERA	
	RN1830	SINDROME MEGALOCORNEA-RITARDO MENTALE	X
	RN1190	SINDROME NAIL-PATELLA	
	RN1160	SINDROME OCULO-CEREBRO-CUTANEA	
	RNG094	SINDROMI PROGEROIDI	X
	RN1400	COCKAYNE SINDROME DI	
	RN1180	SINDROME TRICO-RINO-FALANGEA	
	RN1210	SMITH-MAGENIS SINDROME DI	
	RN1240	TOWNES-BROCKS SINDROME DI	
	RNG095	SINDROMI DI WAARDENBURG	X
	RN1260	WILDERVANCK SINDROME DI	
<b>16. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE</b>			
	RP0010	EMBRIOFETOPATIA RUBEOLICA	
	RP0020	SINDROME FETALE DA ACIDO VALPROICO	
	RP0040	SINDROME ALCOLICA FETALE	
	RP0070	FIBROSI EPATICA CONGENITA	

<b>Totale Codici Esenzione Attribuiti</b>	<b>260</b>
---	------------

Serie Ordinaria n. 37 - Venerdì 15 settembre 2017

<b>ASST Rhodense</b>			
<b>13. Ospedale di Garbagnate Milanese</b>			
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>	<b>Nuova Attribuzione</b>
<b>9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO</b>			
	RG0100	TELEANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA	
	RGG020	LINFEDIEMI PRIMARI CRONICI	X
<b>13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO</b>			
	RN1650	SINDROME DEL NEVO DISPLASTICO	
<b>15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE</b>			
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE DEL CUORE, DEI GRANDI VASI E DEI VASI PERIFERICI</b>			
	RN0150	BLUE RUBBER BLEB NEVUS	
	RN1510	KLIPPEL-TRENAUNAY SINDROME DI	
<b>ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE</b>			
	RN1310	PRADER-WILLI SINDROME DI	
<b>Totale Codici Esenzione Attribuiti</b>			<b>6</b>

<b>ASST Lecco</b>			
<b>14. Ospedale di Lecco</b>			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
<b>2. TUMORI</b>			
	RBG010	NEUROFIBROMATOSI	
<b>3. MALATTIE DELLE ghiANDOLE ENDOCRINE</b>			
	RC0010	DEFICIENZA DI ACTH	
	RC0020	KALLMANN SINDROME DI	
	RCG020	SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE	
	RCG030	POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI	
	RC0040	PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA	
<b>4. MALATTIE DEL METABOLISMO</b>			
	RCG040	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI	
	RCG070	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE	
<b>MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE</b>			
	RCG080	DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI	
<b>DIFETTI CONGENITI DELL'ASSORBIMENTO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI</b>			
	RC0170	RACHITISMO IPOFOSFATEMICO VITAMINA D RESISTENTE	
<b>DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI METALLI</b>			
	RCG100	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO	
<b>DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLE PROTEINE</b>			
	RCG130	AMILOIDOSI SISTEMICHE	
<b>6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI</b>			
	RDG010	ANEMIE EREDITARIE	
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>			
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	
	RF0130	LENNOX GASTAUT SINDROME DI	
	RF0140	WEST SINDROME DI	
	RF0410	SIRINGOMELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE RILEVANTI)	X
<b>8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO</b>			
	RF0230	IRIDOCICLITE ETEROCROMICA DI FUCHS	
	RFG130	DEGENERAZIONI DELLA CORNEA	
	RFG140	DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA	
	RF0280	CHERATOCONO	
<b>9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO</b>			
	RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA	
	RD0030	PORPORA DI HENOX-SCHOENLEIN RICORRENTE	
<b>11. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE</b>			
	RI0030	GASTROENTERITE EOSINOFILA	
	RI0050	COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE	
<b>12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO</b>			
	RJ0010	DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO	
	RN1360	ALPORT SINDROME DI	
<b>15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE</b>			
<b>SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO</b>			
	RN0010	ARNOLD-CHIARI SINDROME DI	
<b>SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DELL'APPARATO VISIVO</b>			
	RN0860	DISPLASIA SETTO-OTTICA	
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE</b>			
	RN0910	GOLDENHAR SINDROME DI	
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE DELLA PARETE ADDOMINALE ISOLATE E SINDROMICHE</b>			
	RN0310	KLIPPEL-FEIL SINDROME DI	

<b>ASST Lecco</b>			
<b>14. Ospedale di Lecco</b>			
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>	<b>Nuova Attribuzione</b>
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO ISOLATE E SINDROMICHE</b>			
	RN0250	RENE CON MIDOLLARE A SPUGNA	
	RNG262	DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO	X
	RNG263	ALTRI DIFETTI GRAVI ED INVALIDANTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO E/O FENOTIPO	X
	RNG264	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO GENITO-URINARIO	X
<b>MALFORMAZIONI GENETICHE DELLO SCHELETRO</b>			
	RNG050	CONDRODISTROFIE CONGENITE	
	RNG060	OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA	
	RN0960	MAFFUCCI SINDROME DI	
<b>ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE</b>			
	RNG080	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA (ESCLUSO: TRISOMIA 21; SOGGETTI CON CARIOTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL DOPPIO Y; TURNER SINDROME DI - RN0680)	
	RN0680	TURNER SINDROME DI	
	RNG090	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI (ESCLUSO: SINDROME DI DIGEORGE - RCG160; SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER - RN1770)	
	RN1270	WILLIAMS SINDROME DI	
	RN1330	SINDROME DEL CROMOSOMA X FRAGILE	
	RNG091	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON ALTERAZIONE DEL TESSUTO CONNETTIVO COME SEGNO PRINCIPALE	X
	RN1320	MARFAN SINDROME DI	
	RN0330	EHLERS-DANLOS SINDROME DI	
	RNG092	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON BASSA STATURA COME SEGNO PRINCIPALE	X
	RN1080	RUSSELL-SILVER SINDROME DI	
	RNG093	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CARATTERIZZATE DA UN ACCRESCIMENTO PRECOCE ECCCESSIVO	X
	RN0820	BECKWITH-WIEDEMANN SINDROME DI	
	RC0310	SOTOS SINDROME DI	X
	RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE	X
	RN0750	SCLEROSI TUBEROSA	
	RN0770	STURGE-WEBER SINDROME DI	
	RN1300	ANGELMAN SINDROME DI	
	RN1380	BARDET-BIEDL SINDROME DI	
	RN1410	CORNELIA DE LANGE SINDROME DI	
	RN1010	NOONAN SINDROME DI	
	RN1020	OPITZ SINDROME DI	
	RN1280	WINCHESTER SINDROME DI	
<b>Totale Codici Esenzione Attribuiti</b>			<b>61</b>

<b>ASST Lecco</b>			
<b>15. Ospedale di Merate</b>			
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>	<b>Nuova Attribuzione</b>
<b>3. MALATTIE DELLE ghiANDOLE ENDOCRINE</b>			
	RCG010	IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI	
<b>4. MALATTIE DEL METABOLISMO</b>			
	RCG070	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE	
DIFETTI CONGENITI DELL'ASSORBIMENTO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI			
	RCG094	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA VITAMINA D	X
	RC0170	RACHITISMO IPOFOSFATEMICO VITAMINA D RESISTENTE	
<b>5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO</b>			
	RCG160	IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE	
<b>9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO</b>			
	RC0210	BEHCET MALATTIA DI	
	RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA	
	RG0030	POLIARTERITE NODOSA	
	RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE	
	RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE	
	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI	
	RG0090	TAKAYASU MALATTIA DI	
	RD0030	PORPORA DI HENOCH-SCHOENLEIN RICORRENTE	
<b>12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO</b>			
	RJ0010	DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO	
	RJG010	TUBOLOPATIE PRIMITIVE	X
	RN1360	ALPORT SINDROME DI	
<b>14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO</b>			
	RM0010	DERMATOMIOSITE	
	RM0020	POLIMIOSITE	
	RM0030	CONNETTIVITE MISTA	
<b>15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE</b>			
MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO ISOLATE E SINDROMICHE			
	RN0250	RENE CON MIDOLLARE A SPUGNA	
<b>Totale Codici Esenzione Attribuiti</b>			<b>20</b>

<b>ASST Lariana</b>			
<b>16. Ospedale S. Anna - S. Fermo della Battaglia (CO)</b>			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
<b>2. TUMORI</b>			
	RBG010	NEUROFIBROMATOSI	
<b>3. MALATTIE DELLE ghiandole ENDOCRINE</b>			
	RC0010	DEFICIENZA DI ACTH	
	RC0020	KALLMANN SINDROME DI	
	RCG010	IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI	
	RCG020	SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE	
	RCG030	POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI	
	RC0040	PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA	
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>			
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	
<b>9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO</b>			
	RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA	
	RG0010	ENDOCARDITE REUMATICA	
	RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA	
	RG0030	POLIARTERITE NODOSA	
	RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE	
	RGG010	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE	
	RD0030	PORPORA DI HENoch-SCHOENLEIN RICORRENTE	
<b>12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO</b>			
	RJ0020	FIBROSI RETROPERITONEALE	
	RJG010	TUBOLOPATIE PRIMITIVE	X
	RN1360	ALPORT SINDROME DI	
<b>13. MALATTIE DELLA cute E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO</b>			
	RL0030	PEMFIGO	
	RL0040	PEMFIGOIDE BOLLOSO	
	RL0050	PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE	
	RL0060	LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS	
	RN1480	IPOMELANOSI DI ITO	
	RN0510	INCONTINENTIA PIGMENTI	
	RN0550	DARIER MALATTIA DI	
	RN0630	PSEUDOXANTOMA ELASTICO	
<b>15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE</b>			
<b>SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO</b>			
	RNG150	AGENESIA/DISGENESIA DEL CORPO CALLOSO IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA	X
	RNG011	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO	X
<b>SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DELL'APPARATO VISIVO</b>			
	RFG150	ANOFTALMIA/MICROFTALMIA ISOLATE O SINDROMICHE	X
	RNG101	COLOBOMA CONGENITO OCULARE ISOLATO O SINDROMICO	X
	RNG111	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE INTERESSAMENTO DELL'APPARATO VISIVO	X
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE</b>			
	RNG121	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE	X
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE DEGLI ARTI ISOLATE E SINDROMICHE</b>			
	RNG131	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DEGLI ARTI COME SEGNO PRINCIPALE	X
<b>ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE</b>			
	RN0680	TURNER SINDROME DI	



<b>ASST Lariana</b>			
<b>16. Ospedale S. Anna - S. Fermo della Battaglia (CO)</b>			
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>	<b>Nuova Attribuzione</b>
	RN1780	CHAR SINDROME DI	X
	RN0401	COHEN SINDROME DI	X
	RC0250	COSTELLO SINDROME DI	X
	RN1021	SINDROME FG	X
	RN1820	FINE-LUBINSKY SINDROME DI	X
	RC0270	LOWE SINDROME DI	X
	RN1850	MAINZER-SALDINO SINDROME DI	X
	RN1770	SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER	X
	RN1830	SINDROME MEGALOCORNEA-RITARDO MENTALE	X
	RNG094	SINDROMI PROGEROIDI	X
	RNG095	SINDROMI DI WAARDENBURG	X
<b>Totale Codici Esenzione Attribuiti</b>			<b>46</b>

Serie Ordinaria n. 37 - Venerdì 15 settembre 2017

<b>ASST Papa Giovanni XXIII</b>			
<b>17. Ospedale Papa Giovanni XXIII di Bergamo</b>			
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>	<b>Nuova Attribuzione</b>
<b>1. MALATTIE INFETTIVE E PARASSITARIE</b>			
	RA0030	LYME MALATTIA DI	
<b>2. TUMORI</b>			
	RB0010	WILMS TUMORE DI	
	RBG010	NEUROFIBROMATOSI	
<b>3. MALATTIE DELLE ghiandole ENDOCRINE</b>			
	RC0010	DEFICIENZA DI ACTH	
	RC0020	KALLMANN SINDROME DI	
	RCG010	IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI	
	RCG030	POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI	
<b>4. MALATTIE DEL METABOLISMO</b>			
	RCG040	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI	
	RCG060	DISTURBI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI	
	RCG070	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE	
	RCG072	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEGLI ACIDI BILIARI	X
	RCG110	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME	
	RCG120	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PURINE E DELLE PIRIMIDINE	
<b>MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE</b>			
	RCG080	DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI	
<b>DIFETTI CONGENITI DELL'ASSORBIMENTO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI</b>			
	RCG094	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA VITAMINA D	X
	RC0170	RACHITISMO IPOFOSFATEMICO VITAMINA D RESISTENTE	
<b>DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI METALLI</b>			
	RCG100	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO	
<b>DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLE PROTEINE</b>			
	RCG130	AMILOIDOSI SISTEMICHE	
	RC0180	CRIGLER-NAJJAR SINDROME DI	
<b>6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI</b>			
	RDG010	ANEMIE EREDITARIE	
	RD0010	SINDROME EMOLITICO UREMICA	
	RD0020	EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA	
	RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE	
	RDG030	PIASTRINOPATIE EREDITARIE	
	RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE	X
	RDG040	TROMBOCITOPENIE PRIMARIE EREDITARIE	
	RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE	X
	RD0070	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)	X
	RD0080	SHWACHMAN-DIAMOND SINDROME DI	X
	RDG051	NEUTROPENIE CONGENITE	X
	RD0040	NEUTROPENIA CICLICA	
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>			
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	
	RF0410	SIRINGOMELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE RILEVANTI)	X
	RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE	
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATOIA DEMIELINIZZANTE	
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE	X
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI	X

<b>ASST Papa Giovanni XXIII</b>			
<b>17. Ospedale Papa Giovanni XXIII di Bergamo</b>			
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>	<b>Nuova Attribuzione</b>
	RFG080	DISTROFIE MUSCOLARI	
	RFG090	DISTROFIE MIOTONICHE	
	RF0090	DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA	
<b>8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO</b>			
	RF0200	VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE	
	RF0210	EALLES MALATTIA DI	
	RF0270	COGAN SINDROME DI	
	RF0280	CHERATOCONO	
<b>9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO</b>			
	RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA	
	RC0210	BEHCET MALATTIA DI	
	RG0010	ENDOCARDITE REUMATICA	
	RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA	
	RG0030	POLIARTERITE NODOSA	
	RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE	
	RG0060	GOODPASTURE SINDROME DI	
	RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE	
	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI	
	RGG010	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE	
	RG0090	TAKAYASU MALATTIA DI	
	RG0110	BUDD-CHIARI SINDROME DI	
	RD0030	PORPORA DI HENOCH-SCHOENLEIN RICORRENTE	
<b>10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO</b>			
	RG0120	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA	X
	RH0011	SARCOIDOSI	X
	RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE	X
	RH0020	EMOSIDEROSI POLMONARE IDIOPATICA	X
	RH0021	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE IDIOPATICA	X
	RH0022	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE CONGENITA	X
<b>11. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE</b>			
	R10040	SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE	
	R10050	COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE	
	R10070	MALATTIA DA INCLUSIONE DEI MICROVILLI	
	RIG010	COLESTASI INTRAEPATICHE PROGRESSIVE FAMILIARI	X
<b>12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO</b>			
	RJ0010	DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO	
	RJ0020	FIBROSI RETROPERITONEALE	
	RJG010	TUBOLOPATIE PRIMITIVE	X
	RJG020	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME)	X
	RN1360	ALPORT SINDROME DI	
<b>13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO</b>			
	RL0030	PEMFIGO	
	RL0040	PEMFIGOIDE BOLLOSO	
	RL0050	PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE	
	RL0080	SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITA' CLINICA	X
	RN1650	SINDROME DEL NEVO DISPLASTICO	
<b>14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO</b>			
	RM0010	DERMATOMIOSITE	
	RM0020	POLIMIOSITE	
	RM0030	CONNETTIVITE MISTA	
	RM0040	FASCITE EOSINOFILA	

Serie Ordinaria n. 37 - Venerdì 15 settembre 2017

<b>ASST Papa Giovanni XXIII</b>			
<b>17. Ospedale Papa Giovanni XXIII di Bergamo</b>			
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>	<b>Nuova Attribuzione</b>
	RM0060	POLICONDRITE RICORRENTE	
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA	X
<b>15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE</b>			
<b>SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO</b>			
	RN0010	ARNOLD-CHIARI SINDROME DI	
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE</b>			
	RNG121	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE	X
	RN0910	GOLDENHAR SINDROME DI	
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE DEL CUORE, DEI GRANDI VASI E DEI VASI PERIFERICI</b>			
	RNG141	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CUORE E DEI GRANDI VASI	X
	RN1510	KLIPPEL-TRENAUNAY SINDROME DI	
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE DELLA PARETE ADDOMINALE ISOLATE E SINDROMICHE</b>			
	RN0320	GASTROSCHISI	
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO DIGERENTE ISOLATE E SINDROMICHE</b>			
	RN0190	MALFORMAZIONE ANO-RETTALE IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA	
	RN0200	HIRSCHSPRUNG MALATTIA DI	
	RN0210	ATRESIA BILIARE	
	RN0220	CAROLI MALATTIA DI	
	RN0230	MALATTIA DEL FEGATO POLICISTICO	
	RNG251	DIFETTI CONGENITI DEL TUBO DIGERENTE: AGENESIA, ATRESIE, FISTOLE E DUPLICAZIONI	X
	RN0160	ATRESIA ESOFAGEA E/O FISTOLA - TRACHEOESOFAGEA	
	RN0170	ATRESIA DEL DIGIUNO	
	RN0180	ATRESIA O STENOSI DUODENALE	
	RNG252	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO DIGERENTE	X
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO ISOLATE E SINDROMICHE</b>			
	RN0250	RENE CON MIDOLLARE A SPUGNA	
	RNG261	MALATTIA RENALE CISTICA GENETICA (ESCLUSO: RENE POLICISTICO AUTOSOMICO DOMINANTE)	X
	RJ0040	RENE POLICISTICO AUTOSOMICO RECESSIVO	X
	RNG010	PSEUDOERMAFRODITISMI	
	RN0240	ERMAFRODITISMO VERO	
<b>ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE</b>			
	RN0680	TURNER SINDROME DI	
	RN1350	ALAGILLE SINDROME DI	
	RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE	X
	RN0760	PEUTZ-JEGHERS SINDROME DI	
	RN0780	VON HIPPEL-LINDAU SINDROME DI	
	RC0270	LOWE SINDROME DI	X
<b>16. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE</b>			
	RP0070	FIBROSI EPATICA CONGENITA	
<b>Totale Codici Esenzione Attribuiti</b>			<b>112</b>

<b>ASST Bergamo OVEST</b>			
<b>18. Ospedale di Treviglio</b>			
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>	<b>Nuova Attribuzione</b>
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>			
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE	X
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI	X
<b>Totale Codici Esenzione Attribuiti</b>			<b>3</b>

Serie Ordinaria n. 37 - Venerdì 15 settembre 2017

<b>ASST Spedali Civili, Brescia</b>			
<b>19. Spedali Civili di Brescia - Ospedale dei Bambini</b>			
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>	<b>Nuova Attribuzione</b>
<b>1. MALATTIE INFETTIVE E PARASSITARIE</b>			
	RA0030	LYME MALATTIA DI	
<b>2. TUMORI</b>			
	RB0010	WILMS TUMORE DI	
	RB0020	RETINOBLASTOMA	
	RB0030	CRONKHITE-CANADA MALATTIA DI	
	RB0040	GARDNER SINDROME DI	
	RB0050	POLIPOSI FAMILIARE	
	RB0070	SINDROME DEL NEVO BASOCELLULARE	X
	RBG010	NEUROFIBROMATOSI	
	RBG020	COMPLESSO CARNEY	X
	RBG021	CANCRO NON POLIPOSITICO EREDITARIO DEL COLON	X
	RB0071	MELANOMA CUTANEO FAMILIARE E/O MULTIPLO	X
<b>3. MALATTIE DELLE ghiandole ENDOCRINE</b>			
	RC0010	DEFICIENZA DI ACTH	
	RC0020	KALLMANN SINDROME DI	
	RCG010	IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI	
	RCG020	SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE	
	RCG030	POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI	
	RC0040	PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA	
	RC0050	LEPRECAUNISMO	
<b>4. MALATTIE DEL METABOLISMO</b>			
	RCG040	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI	
	RCG050	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL CICLO DELL'UREA E IPERAMMONIEMIE EREDITARIE	
	RCG060	DISTURBI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI	
	RCG070	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE	
	RN1200	SMITH-LEMLI-OPITZ SINDROME DI	
	RF0120	ADRENOLEUCODISTROFIA	
	RN1760	ZELLWEGER SINDROME DI	
	RCG110	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME	
	RCG120	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PURINE E DELLE PIRIMIDINE	
<b>DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE</b>			
	RCG074	DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI	X
	RCG075	DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI	X
	RCG076	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL PIRUVATO E DEL CICLO DEGLI ACIDI TRICARBOSSILICI	X
	RCG077	DIFETTI CONGENITI ISOLATI DI UN COMPLESSO DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE	X
	RCG078	DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE	X
	RN0710	MELAS SINDROME	
	RN0720	MERRF SINDROME	
	RF0010	ALPERS MALATTIA DI	
	RF0020	KEARNS-SAYRE SINDROME DI	
	RCG081	DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE	X
	RCG082	SINDROMI DA DEFICIT CONGENITO DI CREATINA	X
	RCG083	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	X

<b>ASST Spedali Civili, Brescia</b>			
<b>19. Spedali Civili di Brescia - Ospedale dei Bambini</b>			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
<b>MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE</b>			
	RCG080	DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI	
	RCG140	MUCOPOLISACCARIDOSI	
	RCG180	ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	X
<b>DIFETTI CONGENITI DELL'ASSORBIMENTO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI</b>			
	RC0170	RACHITISMO IPOFOSFATEMICO VITAMINA D RESISTENTE	
<b>DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI METALLI</b>			
	RCG100	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO	
	RC0070	DEFICIENZA CONGENITA DI ZINCO	
	RC0150	WILSON MALATTIA DI	
<b>DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLE PROTEINE</b>			
	RCG130	AMILOIDOSI SISTEMICHE	
<b>5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO</b>			
	RC0200	CARENZA CONGENITA DI ALFA 1 ANTITRIPSINA	
	RCG150	ISTIOCITOSI CRONICHE	
	RCG160	IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE	
	RCG161	SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI	X
	RC0241	FEBBRE MEDITERRANEA FAMILIARE	X
	RC0243	SINDROME TRAPS	X
	RC0220	SINDROME DA ANTICOPRI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)	X
	RC0290	SCHNITZLER SINDROME DI	X
<b>6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI</b>			
	RDG010	ANEMIE EREDITARIE	
	RD0010	SINDROME EMOLITICO UREMICA	
	RD0020	EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA	
	RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE	
	RDG030	PIASTRINOPATIE EREDITARIE	
	RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE	X
	RDG040	TROMBOCITOPENIE PRIMARIE EREDITARIE	
	RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE	X
	RD0050	MALATTIA GRANULOMATOSA CRONICA	
	RD0060	CHEDIAK-HIGASHI MALATTIA DI	
	RD0070	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)	X
	RD0080	SHWACHMAN-DIAMOND SINDROME DI	X
	RDG051	NEUTROPENIE CONGENITE	X
	RD0040	NEUTROPENIA CICLICA	
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>			
	RFG010	LEUCODISTROFIE	
	RF0040	RETT SINDROME DI	
	RF0050	ATROFIA DENTATO RUBROPALLIDOLUYSIANA	
	RF0060	EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA	
	RF0061	DRAVET SINDROME DI	X
	RF0080	COREA DI HUNTINGTON	
	RFG040	MALATTIE SPINOCEREBELLARI	
	RF0081	ATROFIA MULTISISTEMICA	X
	RFG050	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI	
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	
	RF0130	LENNOX GASTAUT SINDROME DI	
	RF0140	WEST SINDROME DI	
	RF0150	NARCOLESSIA	

Serie Ordinaria n. 37 - Venerdì 15 settembre 2017

<b>ASST Spedali Civili, Brescia</b>			
<b>19. Spedali Civili di Brescia - Ospedale dei Bambini</b>			
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>	<b>Nuova Attribuzione</b>
	RF0410	SIRINGOMELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE RILEVANTI)	X
	RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE	
	RF0170	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA	
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE	X
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI	X
	RN1610	POEMS SINDROME	
	RFG070	MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE	
	RFG080	DISTROFIE MUSCOLARI	
	RFG090	DISTROFIE MIOTONICHE	
	RFG100	PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE	
	RFG160	DISTONIE PRIMARIE	X
	RF0090	DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA	
	RF0183	GUILLAIN-BARRE' SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI)	X
	RFG101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI	X
<b>8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO</b>			
	RF0200	VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE	
	RF0201	COATS MALATTIA DI	X
	RF0210	EAL'S MALATTIA DI	
	RFG110	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE	
	RFG120	DISTROFIE EREDITARIE DELLA COROIDE	
	RF0230	IRIDOCICLITE ETEROCROMICA DI FUCHS	
	RF0240	ATROFIA ESSENZIALE DELL'IRIDE	
	RF0250	EMERALOPIA CONGENITA	
	RF0270	COGAN SINDROME DI	
	RFG130	DEGENERAZIONI DELLA CORNEA	
	RFG140	DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA	
	RF0280	CHERATOCONO	
<b>9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO</b>			
	RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA	
	RC0210	BEHCET MALATTIA DI	
	RG0010	ENDOCARDITE REUMATICA	
	RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA	
	RG0030	POLIARTERITE NODOSA	
	RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE	
	RG0060	GOODPASTURE SINDROME DI	
	RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE	
	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI	
	RGG010	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE	
	RG0090	TAKAYASU MALATTIA DI	
	RG0100	TELEANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA	
	RG0110	BUDD-CHIARI SINDROME DI	
	RD0030	PORPORA DI HENOCH-SCHOENLEIN RICORRENTE	
<b>10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO</b>			
	RNG110	DISCINESIE CILIARI PRIMARIE (ESCLUSO: KARTAGENER SINDROME DI - RN0950)	X
	RN0950	KARTAGENER SINDROME DI	
<b>11. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE</b>			
	RI0010	ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI	
	RI0020	GASTRITE IPERTROFICA GIGANTE	



<b>ASST Spedali Civili, Brescia</b>			
<b>19. Spedali Civili di Brescia - Ospedale dei Bambini</b>			
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>	<b>Nuova Attribuzione</b>
	RI0030	GASTROENTERITE EOSINOFILA	
	RI0040	SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE	
	RI0050	COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE	
	RI0080	LINFANGECTASIA INTESTINALE PRIMITIVA	
	RIG020	DIFETTI CONGENITI GRAVI ED INVALIDANTI DEL TRASPORTO INTESTINALE	X
<b>12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO</b>			
	RJ0010	DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO	
	RJ0020	FIBROSI RETROPERITONEALE	
	RJ0030	CISTITE INTERSTIZIALE	
	RJG010	TUBOLOPATIE PRIMITIVE	X
	RJG020	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME)	X
	RN1360	ALPORT SINDROME DI	
<b>13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO</b>			
	RL0030	PEMFIGO	
	RL0040	PEMFIGOIDE BOLLOSO	
	RL0050	PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE	
	RL0060	LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS	
	RL0080	SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITA' CLINICA	X
	RL0090	PIODERMA GANGRENOSO CRONICO	X
	RN0880	ECTRODATTILIA-DISPLASIA ECTODERMICA-PALATOSCHISI	
	RN0560	DISCHERATOSI CONGENITA	
	RN1480	IPOMELANOSI DI ITO	
	RN0510	INCONTINENTIA PIGMENTI	
	RNG070	ITTIOSI CONGENITE	
	RN0600	IPERCHERATOSI EPIDERMOLITICA	
	RN0500	CUTIS LAXA	
	RN0520	XERODERMA PIGMENTOSO	
	RN0530	CHERATOSI FOLLICOLARE ACUMINATA	
	RN0540	CUTE MARMOREA TELEANGECTASICA CONGENITA	
	RN0550	DARIER MALATTIA DI	
	RN0570	EPIDERMOLISI BOLLOSA EREDITARIA	
	RN0590	ERITROCHERATODERMIA VARIABILE	
	RN1650	SINDROME DEL NEVO DISPLASTICO	
	RN1660	SINDROME DEL NEVO EPIDERMICO	
<b>14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO</b>			
	RM0010	DERMATOMIOSITE	
	RM0020	POLIMIOSITE	
	RM0021	SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI	X
	RM0030	CONNETTIVITE MISTA	
	RM0050	FASCITE DIFFUSA	
	RM0060	POLICONDRITE RICORRENTE	
	RM0110	MIOSITE A CORPI INCLUSI	X
	RM0111	MIOSITE EOSINOFILA IDIOPATICA	X
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA	X
	RM0121	SINDROME SAPHO	X
<b>15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE</b>			
<b>SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO</b>			
	RN0010	ARNOLD-CHIARI SINDROME DI	
	RN0020	MICROCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	
	RN0030	AGENESIA CEREBELLARE	
	RN0040	JOUBERT SINDROME DI	

Serie Ordinaria n. 37 - Venerdì 15 settembre 2017

<b>ASST Spedali Civili, Brescia</b>			
<b>19. Spedali Civili di Brescia - Ospedale dei Bambini</b>			
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>	<b>Nuova Attribuzione</b>
	RN0050	LISSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	
	RN0060	OLOPROSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	
	RQ0010	GERSTMANN SINDROME DI	
<b>SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DELL'APPARATO VISIVO</b>			
	RFG150	ANOFTALMIA/MICROFTALMIA ISOLATE O SINDROMICHE	X
	RN0090	AXENFELD-RIEGER ANOMALIA DI	
	RN0100	PETERS ANOMALIA DI	
	RN0110	ANIRIDIA	
	RNG101	COLOBOMA CONGENITO OCULARE ISOLATO O SINDROMICO	X
	RN0120	COLOBOMA CONGENITO DEL DISCO OTTICO	
	RN0130	MORNING GLORY ANOMALIA DI	
	RN1720	VOGT-KOYANAGI-HARADA SINDROME DI	
	RN1460	FRASER SINDROME DI	
	RNG111	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE INTERESSAMENTO DELL'APPARATO VISIVO	X
<b>ANOMALIE CONGENITE DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA ISOLATE E SINDROMICHE</b>			
	RNG040	ALTRE ANOMALIE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA, DEI TEGUMENTI E DELLE MUCOSE (ESCLUSO: SCHISI ISOLATA DELL'UGOLA E LABIOSCHISI ISOLATA)	
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE</b>			
	RNG121	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE	X
	RN0910	GOLDENHAR SINDROME DI	
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE DEGLI ARTI ISOLATE E SINDROMICHE</b>			
	RNG020	SINDROMI CON ARTROGRIPOSI MULTIPLE CONGENITE	
	RN0890	FREEMAN-SHELDON SINDROME DI	
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE DEL CUORE, DEI GRANDI VASI E DEI VASI PERIFERICI</b>			
	RN1510	KLIPPEL-TRENAUNAY SINDROME DI	
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE DELLA PARETE ADDOMINALE ISOLATE E SINDROMICHE</b>			
	RN0320	GASTROSCHISI	
	RN0321	SINDROME PRUNE BELLY	X
	RN0322	ONFALOCELE	X
	RNG132	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELLA PARETE ADDOMINALE	X
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO DIGERENTE ISOLATE E SINDROMICHE</b>			
	RN0190	MALFORMAZIONE ANO-RETTALE IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA	
	RN0200	HIRSCHSPRUNG MALATTIA DI	
	RN0201	GOLDBERG-SHPRINTZEN SINDROME DI	X
	RN0210	ATRESIA BILIARE	
	RN0220	CAROLI MALATTIA DI	
	RNG251	DIFETTI CONGENITI DEL TUBO DIGERENTE: AGENESIA, ATRESIE, FISTOLE E DUPLICAZIONI	X
	RN0160	ATRESIA ESOFAGEA E/O FISTOLA - TRACHEOESOFAGEA	
	RN0170	ATRESIA DEL DIGIUNO	
	RN0180	ATRESIA O STENOSI DUODENALE	
	RNG252	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO DIGERENTE	X
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO ISOLATE E SINDROMICHE</b>			
	RN0250	RENE CON MIDOLLARE A SPUGNA	
	RNG262	DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO	X
	RNG010	PSEUDOERMAFRODITISMI	

<b>ASST Spedali Civili, Brescia</b>			
<b>19. Spedali Civili di Brescia - Ospedale dei Bambini</b>			
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>	<b>Nuova Attribuzione</b>
	RN1430	DENYS-DRASH SINDROME DI	
	RN0240	ERMAFRODITISMO VERO	
	RNG263	ALTRI DIFETTI GRAVI ED INVALIDANTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO E/O FENOTIPO	X
	RNG264	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO GENITO-URINARIO	X
<b>MALFORMAZIONI GENETICHE DELLO SCHELETRO</b>			
	RN0300	SINDROME DA REGRESSIONE CAUDALE	
	RNG050	CONDRODISTROFIE CONGENITE	
	RNG060	OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA	
<b>ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE</b>			
	RNG080	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA (ESCLUSO: TRISOMIA 21; SOGGETTI CON CARIOTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL DOPPIO Y; TURNER SINDROME DI - RN0680)	
	RN0680	TURNER SINDROME DI	
	RNG090	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI (ESCLUSO: SINDROME DI DIGEORGE - RCG160; SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER - RN1770)	
	RN1590	PALLISTER-KILLIAN SINDROME DI	
	RN0670	SINDROME DEL CRI DU CHAT	
	RN1730	WAGR SINDROME DI	
	RN1330	SINDROME DEL CROMOSOMA X FRAGILE	
	RNG091	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON ALTERAZIONE DEL TESSUTO CONNETTIVO COME SEGNO PRINCIPALE	X
	RN1320	MARFAN SINDROME DI	
	RN0330	EHLERS-DANLOS SINDROME DI	
	RNG092	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON BASSA STATURA COME SEGNO PRINCIPALE	X
	RN1080	RUSSELL-SILVER SINDROME DI	
	RN1100	SECKEL SINDROME DI	
	RNG093	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CARATTERIZZATE DA UN ACCRESCIMENTO PRECOCE ECCESSIVO	X
	RN0820	BECKWITH-WIEDEMANN SINDROME DI	
	RC0310	SOTOS SINDROME DI	X
	RN1550	MARSHALL-SMITH SINDROME DI	
	RNG100	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED INVALIDANTI CON RITARDO MENTALE (LIMITATAMENTE A SINDROMI NOTE)	
	RN1350	ALAGILLE SINDROME DI	
	RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE	X
	RN0750	SCLEROSI TUBEROSA	
	RN0760	PEUTZ-JEGHERS SINDROME DI	
	RN0770	STURGE-WEBER SINDROME DI	
	RN0780	VON HIPPEL-LINDAU SINDROME DI	
	RN1170	SINDROME PROTEUS	
	RN1300	ANGELMAN SINDROME DI	
	RN1250	ASSOCIAZIONE VACTERL/VATER	
	RN1380	BARDET-BIEDL SINDROME DI	
	RN0830	BLOOM SINDROME DI	
	RN1410	CORNELIA DE LANGE SINDROME DI	
	RN1010	NOONAN SINDROME DI	
	RN1530	LEOPARD SINDROME	

Serie Ordinaria n. 37 - Venerdì 15 settembre 2017

<b>ASST Spedali Civili, Brescia</b>			
<b>19. Spedali Civili di Brescia - Ospedale dei Bambini</b>			
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>	<b>Nuova Attribuzione</b>
	RN0920	HERMANSKY-PUDLAK SINDROME DI	
	RN0930	HOLT-ORAM SINDROME DI	
	RN1020	OPITZ SINDROME DI	
	RN1310	PRADER-WILLI SINDROME DI	
	RN1620	RUBINSTEIN-TAYBI SINDROME DI	
	RN0850	CHARGE ASSOCIAZIONE	
	RN0940	KABUKI SINDROME DELLA MASCHERA	
	RNG094	SINDROMI PROGEROIDI	X
	RC0060	WERNER SINDROME DI	
	RN1180	SINDROME TRICO-RINO-FALANGEA	
<b>16. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE</b>			
	RP0010	EMBRIOFETOPATIA RUBEOLICA	
	RP0040	SINDROME ALCOLICA FETALE	
	RP0070	FIBROSI EPATICA CONGENITA	
<b>Totale Codici Esenzione Attribuiti</b>			<b>262</b>

<b>ASST Mantova</b>			
<b>20. Ospedale di Mantova</b>			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
<b>4. MALATTIE DEL METABOLISMO</b>			
	RCG060	DISTURBI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI	
<b>DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI METALLI</b>			
	RCG100	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO	
<b>6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI</b>			
	RDG010	ANEMIE EREDITARIE	
	RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE	
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>			
	RF0060	EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA	
	RF0061	DRAVET SINDROME DI	X
	RF0070	MIOCLONO ESSENZIALE EREDITARIO	
	RN1520	LANDAU-KLEFFNER SINDROME DI	
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	
	RF0130	LENNOX GASTAUT SINDROME DI	
	RF0140	WEST SINDROME DI	
	RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE	
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATOIA DEMIELINIZZANTE	
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE	X
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI	X
	RFG080	DISTROFIE MUSCOLARI	
	RFG090	DISTROFIE MIOTONICHE	
<b>12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO</b>			
	RJ0030	CISTITE INTERSTIZIALE	
<b>15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE</b>			
<b>ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE</b>			
	RN0680	TURNER SINDROME DI	
<b>Totale Codici Esenzione Attribuiti</b>			<b>20</b>

Serie Ordinaria n. 37 - Venerdì 15 settembre 2017

<b>ASST Cremona</b>			
<b>21. Ospedale di Cremona</b>			
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>	<b>Nuova Attribuzione</b>
<b>2. TUMORI</b>			
	RBG010	NEUROFIBROMATOSI	
<b>6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI</b>			
	RD0020	EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA	
	RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE	
	RDG030	PIASTRINOPATIE EREDITARIE	
	RDG040	TROMBOCITOPENIE PRIMARIE EREDITARIE	
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>			
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	
<b>15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE</b>			
<b>ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE</b>			
	RNG080	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA (ESCLUSO: TRISOMIA 21; SOGGETTI CON CARIOTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL DOPPIO Y; TURNER SINDROME DI - RN0680)	
	RN0680	TURNER SINDROME DI	
	RNG090	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICIE GENOMICI (ESCLUSO: SINDROME DI DIGEORGE - RCG160; SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER - RN1770)	
	RN0700	WOLF-HIRSCHHORN SINDROME DI	
	RN1330	SINDROME DEL CROMOSOMA X FRAGILE	
	RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE	X
	RN0750	SCLEROSI TUBEROSA	
<b>Totale Codici Esenzione Attribuiti</b>			<b>14</b>

<b>ASST Crema</b>			
<b>22. Ospedale di Crema</b>			
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>	<b>Nuova Attribuzione</b>
<b>9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO</b>			
	RG0100	TELEANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA	
<b>15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE</b>			
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO DIGERENTE ISOLATE E SINDROMICHE</b>			
	RN0220	CAROLI MALATTIA DI	
<b>Totale Codici Esenzione Attribuiti</b>			<b>2</b>

Serie Ordinaria n. 37 - Venerdì 15 settembre 2017

<b>ASST Valle Olona 23. Ospedale di Gallarate</b>			
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>	<b>Nuova Attribuzione</b>
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>			
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	
	RF0170	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA	
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE	X
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI	X
<b>Totale Codici Esenzione Attribuiti</b>			<b>6</b>



<b>ASST Valle Olona</b>			
<b>24. Ospedale di Busto Arsizio</b>			
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>	<b>Nuova Attribuzione</b>
<b>6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI</b>			
	RDG010	ANEMIE EREDITARIE	
<b>9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO</b>			
	RG0010	ENDOCARDITE REUMATICA	
	RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA	
	RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE	
	RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE	
<b>15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE</b>			
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO ISOLATE E SINDROMICHE</b>			
	RN0250	RENE CON MIDOLLARE A SPUGNA	
<b>Totale Codici Esenzione Attribuiti</b>			<b>6</b>

Serie Ordinaria n. 37 - Venerdì 15 settembre 2017

<b>ASST Valle Olona 25. Ospedale di Saronno</b>			
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>	<b>Nuova Attribuzione</b>
<b>6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI</b>			
	RD0040	NEUTROPENIA CICLICA	
<b>9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO</b>			
	RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA	
	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI	
<b>12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO</b>			
	RJ0020	FIBROSI RETROPERITONEALE	
<b>Totale Codici Esenzione Attribuiti</b>			<b>4</b>

<b>ASST Sette Laghi</b>			
<b>26. Ospedale di Circolo e Fondazione Macchi di Varese</b>			
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>	<b>Nuova Attribuzione</b>
<b>3. MALATTIE DELLE ghiandole ENDOCRINE</b>			
	RCG010	IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI	
<b>4. MALATTIE DEL METABOLISMO</b>			
	RCG070	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE	
DIFETTI CONGENITI DELL'ASSORBIMENTO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI			
	RCG094	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA VITAMINA D	X
	RC0170	RACHITISMO IPOFOSFATEMICO VITAMINA D RESISTENTE	
<b>6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI</b>			
	RD0020	EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA	
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>			
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	
	RF0130	LENNOX GASTAUT SINDROME DI	
	RF0140	WEST SINDROME DI	
	RF0150	NARCOLESSIA	
	RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE	
	RF0170	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA	
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE	X
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI	X
<b>9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO</b>			
	RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA	
	RG0060	GOODPASTURE SINDROME DI	
<b>12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO</b>			
	RJ0010	DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO	
	RJ0020	FIBROSI RETROPERITONEALE	
	RJG010	TUBOLOPATIE PRIMITIVE	X
	RJG020	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME)	X
	RN1360	ALPORT SINDROME DI	
<b>15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE</b>			
MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO ISOLATE E SINDROMICHE			
	RN0250	RENE CON MIDOLLARE A SPUGNA	
ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE			
	RNG080	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA (ESCLUSO: TRISOMIA 21; SOGGETTI CON CARIOTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL DOPPIO Y; TURNER SINDROME DI - RN0680)	
	RNG090	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI (ESCLUSO: SINDROME DI DIGEORGE - RCG160; SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER - RN1770)	
	RNG100	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED INVALIDANTI CON RITARDO MENTALE (LIMITATAMENTE A SINDROMI NOTE)	
	RN1310	PRADER-WILLI SINDROME DI	
<b>Totale Codici Esenzione Attribuiti</b>			<b>27</b>

Serie Ordinaria n. 37 - Venerdì 15 settembre 2017

<b>ASST Sette Laghi</b>			
<b>27. Ospedale F. Del Ponte di Varese</b>			
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>	<b>Nuova Attribuzione</b>
<b>2. TUMORI</b>			
	RBG010	NEUROFIBROMATOSI	
<b>3. MALATTIE DELLE ghiandole endocrine</b>			
	RC0020	KALLMANN SINDROME DI	
	RCG020	SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE	
	RC0040	PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA	
<b>5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO</b>			
	RCG160	IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE	
<b>6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI</b>			
	RDG030	PIASTRINOPATIE EREDITARIE	
	RDG040	TROMBOCITOPENIE PRIMARIE EREDITARIE	
	RD0040	NEUTROPENIA CICLICA	
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>			
	RF0130	LENNOX GASTAUT SINDROME DI	
	RF0140	WEST SINDROME DI	
	RF0150	NARCOLESSIA	
<b>15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE</b>			
<b>ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE</b>			
	RN0680	TURNER SINDROME DI	
	RN1380	BARDET-BIEDL SINDROME DI	
	RN1310	PRADER-WILLI SINDROME DI	
<b>Totale Codici Esenzione Attribuiti</b>			<b>14</b>

<b>ASST Sette Laghi</b>			
<b>28. Ospedale di Tradate</b>			
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>	<b>Nuova Attribuzione</b>
<b>6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI</b>			
	RDG010	ANEMIE EREDITARIE	
<b>Totale Codici Esenzione Attribuiti</b>			<b>1</b>

Serie Ordinaria n. 37 - Venerdì 15 settembre 2017

<b>29. Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori di Milano</b>			
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>	<b>Nuova Attribuzione</b>
<b>2. TUMORI</b>			
	RB0010	WILMS TUMORE DI	
	RB0020	RETINOBLASTOMA	
	RB0030	CRONKHITE-CANADA MALATTIA DI	
	RB0040	GARDNER SINDROME DI	
	RB0050	POLIPOSI FAMILIARE	
	RB0060	LINFOANGIOLEIOMIOMATOSI	
	RBG010	NEUROFIBROMATOSI	
	RBG021	CANCRO NON POLIPOSITICO EREDITARIO DEL COLON	X
	RB0071	MELANOMA CUTANEO FAMILIARE E/O MULTIPLIO	X
<b>3. MALATTIE DELLE ghiandole ENDOCRINE</b>			
	RCG162	SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE	X
<b>5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO</b>			
	RCG150	ISTIOCITOSI CRONICHE	
<b>Totale Codici Esenzione Attribuiti</b>			<b>11</b>

<b>30. Fondazione IRCCS Istituto Neurologico C. Besta di Milano</b>			
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>	<b>Nuova Attribuzione</b>
<b>1. MALATTIE INFETTIVE E PARASSITARIE</b>			
	RA0030	LYME MALATTIA DI	
<b>2. TUMORI</b>			
	RBG010	NEUROFIBROMATOSI	
<b>4. MALATTIE DEL METABOLISMO</b>			
	RCG040	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI	
	RCG060	DISTURBI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI	
	RCG070	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE	
	RN1200	SMITH-LEMLI-OPITZ SINDROME DI	
	RCG084	MALATTIE PEROSSISOMIALI	X
	RF0120	ADRENOLEUCODISTROFIA	
	RN1760	ZELLWEGER SINDROME DI	
	RCG120	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PURINE E DELLE PIRIMIDINE	
<b>DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE</b>			
	RCG074	DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI	X
	RCG075	DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI	X
	RCG076	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL PIRUVATO E DEL CICLO DEGLI ACIDI TRICARBOSSILICI	X
	RCG077	DIFETTI CONGENITI ISOLATI DI UN COMPLESSO DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE	X
	RCG078	DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE	X
	RN0710	MELAS SINDROME	
	RN0720	MERRF SINDROME	
	RF0300	ATROFIA OTTICA DI LEBER	
	RN1600	PEARSON SINDROME DI	
	RF0020	KEARNS-SAYRE SINDROME DI	
	RCG081	DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE	X
	RF0030	LEIGH MALATTIA DI	
	RCG082	SINDROMI DA DEFICIT CONGENITO DI CREATINA	X
	RCG083	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	X
<b>MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE</b>			
	RCG080	DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI	
	RCG140	MUCOPOLISACCARIDOSI	
	RCG090	MUCOLIPIDOSI	
	RFG030	GANGLIOSIDOSI	
	RFG020	CEROIDO-LIPOFUSCINOSI	
	RCG180	ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	X
<b>DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI METALLI</b>			
	RC0150	WILSON MALATTIA DI	
<b>DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLE PROTEINE</b>			
	RCG190	DIFETTI CONGENITI DELLA GLICOSILAZIONE PROTEICA (CDGS)	X
	RCG130	AMILOIDOSI SISTEMICHE	
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>			
	RFG010	LEUCODISTROFIE	
	RF0040	RETT SINDROME DI	
	RF0050	ATROFIA DENTATO RUBROPALLIDOLUYSIANA	
	RF0060	EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA	

Serie Ordinaria n. 37 - Venerdì 15 settembre 2017

<b>30. Fondazione IRCCS Istituto Neurologico C. Besta di Milano</b>			
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>	<b>Nuova Attribuzione</b>
	RF0061	DRAVET SINDROME DI	X
	RF0070	MIOCLONO ESSENZIALE EREDITARIO	
	RF0080	COREA DI HUNTINGTON	
	RFG040	MALATTIE SPINOCEREBELLARI	
	RN1490	ISAACS SINDROME DI	
	RF0081	ATROFIA MULTISISTEMICA	X
	RFG041	NEURODEGENERAZIONE CON ACCUMULO CEREBRALE DI FERRO	X
	RFG050	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI	
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	
	RF0111	SCHILDER MALATTIA DI	X
	RF0130	LENNOX GASTAUT SINDROME DI	
	RF0140	WEST SINDROME DI	
	RF0150	NARCOLESSIA	
	RF0310	CADASIL	X
	RF0350	EMICRANIA EMIPLEGICA FAMILIARE	X
	RF0360	EMIPLEGIA ALTERNANTE	X
	RF0370	FAHR MALATTIA DI	X
	RF0380	MALATTIA DA INCLUSIONI INTRANUCLEARI NEURONALI	X
	RF0390	PARALISI BULBARE PROGRESSIVA CON SORDITA' NEUROSENSORIALE	X
	RF0410	SIRINGOMELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE RILEVANTI)	X
	RF0411	SINDROME DELLA PERSONA RIGIDA	X
	RF0160	MELKERSSON-ROSENTHAL SINDROME DI	
	RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE	
	RF0170	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA	
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE	X
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI	X
	RN1610	POEMS SINDROME	
	RFG070	MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE	
	RFG080	DISTROFIE MUSCOLARI	
	RFG090	DISTROFIE MIOTONICHE	
	RFG100	PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE	
	RFG160	DISTONIE PRIMARIE	X
	RF0090	DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA	
	RF0183	GUILLAIN-BARRE' SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI)	X
	RFG101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI	X
	RF0190	EATON-LAMBERT SINDROME DI	
<b>14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO</b>			
	RM0010	DERMATOMIOSITE	
	RM0020	POLIMIOSITE	
	RM0040	FASCITE EOSINOFILA	
<b>15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE</b>			
<b>SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO</b>			
	RN0010	ARNOLD-CHIARI SINDROME DI	
	RN0020	MICROCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	
	RN0030	AGENESIA CEREBELLARE	
	RN0040	JOUBERT SINDROME DI	
	RN0050	LISSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	



<b>30. Fondazione IRCCS Istituto Neurologico C. Besta di Milano</b>			
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>	<b>Nuova Attribuzione</b>
	RNG150	AGENESIA/DISGENESIA DEL CORPO CALLOSO IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA	X
	RN1570	NEUROACANTOCITOSI	
	RNG011	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO	X
<b>ANOMALIE CONGENITE DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA ISOLATE E SINDROMICHE</b>			
	RN1230	SUMMIT SINDROME DI	
	RN0400	JACKSON-WEISS SINDROME DI	
	RNG040	ALTRE ANOMALIE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA, DEI TEGUMENTI E DELLE MUCOSE (ESCLUSO: SCHISI ISOLATA DELL'UGOLA E LABIOSCHISI ISOLATA)	
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE</b>			
	RN0910	GOLDENHAR SINDROME DI	
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE DEGLI ARTI ISOLATE E SINDROMICHE</b>			
	RNG020	SINDROMI CON ARTROGRIPOSI MULTIPLE CONGENITE	
<b>ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE</b>			
	RNG080	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA (ESCLUSO: TRISOMIA 21; SOGGETTI CON CARIOTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL DOPPIO Y; TURNER SINDROME DI - RN0680)	
	RNG090	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI (ESCLUSO: SINDROME DI DIGEORGE - RCG160; SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER - RN1770)	
	RN1590	PALLISTER-KILLIAN SINDROME DI	
	RN0670	SINDROME DEL CRI DU CHAT	
	RN1270	WILLIAMS SINDROME DI	
	RN0700	WOLF-HIRSCHHORN SINDROME DI	
	RN1330	SINDROME DEL CROMOSOMA X FRAGILE	
	RN0790	AARSKOG SINDROME DI	
	RN0870	DUBOWITZ SINDROME DI	
	RN1100	SECKEL SINDROME DI	
	RN0820	BECKWITH-WIEDEMANN SINDROME DI	
	RN0490	WEAVER SINDROME DI	
	RNG100	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED INVALIDANTI CON RITARDO MENTALE (LIMITATAMENTE A SINDROMI NOTE)	
	RN1300	ANGELMAN SINDROME DI	
	RN1380	BARDET-BIEDL SINDROME DI	
	RN0840	BORJESON SINDROME DI	
	RN0350	COFFIN-LOWRY SINDROME DI	
	RN0360	COFFIN-SIRIS SINDROME DI	
	RN1410	CORNELIA DE LANGE SINDROME DI	
	RN1010	NOONAN SINDROME DI	
	RN1620	RUBINSTEIN-TAYBI SINDROME DI	
	RN1640	SINDROME CEREBRO-OCULO-FACIO-SCHELETRICA	
	RN0850	CHARGE ASSOCIAZIONE	
	RN0940	KABUKI SINDROME DELLA MASCHERA	
	RNG094	SINDROMI PROGEROIDI	X
	RN1400	COCKAYNE SINDROME DI	
	RN1210	SMITH-MAGENIS SINDROME DI	
	RN1260	WILDERVANCK SINDROME DI	
<b>Totale Codici Esenzione Attribuiti</b>			<b>119</b>

Serie Ordinaria n. 37 - Venerdì 15 settembre 2017

<b>31. Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico di Milano</b>			
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>	<b>Nuova Attribuzione</b>
<b>1. MALATTIE INFETTIVE E PARASSITARIE</b>			
	RA0020	WHIPPLE MALATTIA DI	
	RA0030	LYME MALATTIA DI	
<b>2. TUMORI</b>			
	RB0040	GARDNER SINDROME DI	
	RB0050	POLIPOSI FAMILIARE	
	RB0060	LINFOANGIOLEIOMIOMATOSI	
	RB0070	SINDROME DEL NEVO BASOCELLULARE	X
	RBG010	NEUROFIBROMATOSI	
	RBG020	COMPLESSO CARNEY	X
<b>3. MALATTIE DELLE ghiandole ENDOCRINE</b>			
	RC0010	DEFICIENZA DI ACTH	
	RC0020	KALLMANN SINDROME DI	
	RCG010	IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI	
	RCG020	SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE	
	RCG030	POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI	
	RC0040	PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA	
	RC0050	LEPRECAUNISMO	
<b>4. MALATTIE DEL METABOLISMO</b>			
	RCG040	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI	
	RCG050	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL CICLO DELL'UREA E IPERAMMONIEMIE EREDITARIE	
	RCG060	DISTURBI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI	
	RCG061	IPERINSULINISMI CONGENITI	X
	RCG070	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE	
	RCG071	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEL COLESTEROLO	X
	RN1200	SMITH-LEMLI-OPITZ SINDROME DI	
	RCG072	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEGLI ACIDI BILIARI	X
	RCG073	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEI FOSFOLIPIDI E DEI GLICOSFINGOLIPIDI	X
	RC0080	LIPODISTROFIA TOTALE	
	RCG084	MALATTIE PEROSSISOMIALI	X
	RF0120	ADRENOLEUCODISTROFIA	
	RN1760	ZELLWEGER SINDROME DI	
	RCG085	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEI NEUROTRASMETTITORI E DEI PICCOLI PEPTIDI	X
	RCG110	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME	
	RC0160	IPOFOSFATASIA	
<b>DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE</b>			
	RCG074	DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI	X
	RCG075	DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI	X
	RCG076	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL PIRUVATO E DEL CICLO DEGLI ACIDI TRICARBOSSILICI	X
	RCG077	DIFETTI CONGENITI ISOLATI DI UN COMPLESSO DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE	X
	RCG078	DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE	X
	RN0710	MELAS SINDROME	
	RN0720	MERRF SINDROME	
	RF0300	ATROFIA OTTICA DI LEBER	
	RF0020	KEARNS-SAYRE SINDROME DI	
	RCG081	DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE	X

<b>31. Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico di Milano</b>			
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>	<b>Nuova Attribuzione</b>
	RF0030	LEIGH MALATTIA DI	
	RCG083	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	X
<b>MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE</b>			
	RCG080	DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI	
	RCG140	MUCOPOLISACCARIDOSI	
	RCG090	MUCOLIPIDOSI	
	RCG091	OLIGOSACCARIDOSI	X
	RFG030	GANGLIOSIDOSI	
	RCG180	ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	X
<b>DIFETTI CONGENITI DELL'ASSORBIMENTO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI</b>			
	RCG092	DIFETTI CONGENITI RESPONSIVI ALLA BIOTINA	X
	RCG093	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA COBALAMINA E DEL FOLATO	X
	RCG094	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA VITAMINA D	X
	RC0170	RACHITISMO IPOFOSFATEMICO VITAMINA D RESISTENTE	
	RCG095	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI	X
<b>DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI METALLI</b>			
	RCG100	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO	
	RCG101	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLO ZINCO	X
	RC0070	DEFICIENZA CONGENITA DI ZINCO	
	RCG102	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL RAME	X
	RC0150	WILSON MALATTIA DI	
	RCG103	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI METALLI	X
<b>DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLE PROTEINE</b>			
	RCG190	DIFETTI CONGENITI DELLA GLICOSILAZIONE PROTEICA (CDGS)	X
	RCG130	AMILOIDOSI SISTEMICHE	
	RC0180	CRIGLER-NAJJAR SINDROME DI	
<b>5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO</b>			
	RC0200	CARENZA CONGENITA DI ALFA 1 ANTITRIPSINA	
	RCG150	ISTIOCITOSI CRONICHE	
	RCG160	IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE	
	RCG161	SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI	X
	RC0241	FEBBRE MEDITERRANEA FAMILIARE	X
	RC0243	SINDROME TRAPS	X
	RC0220	SINDROME DA ANTICOPRI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)	X
	RC0290	SCHNITZLER SINDROME DI	X
<b>6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI</b>			
	RDG010	ANEMIE EREDITARIE	
	RD0010	SINDROME EMOLITICO UREMICA	
	RD0020	EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA	
	RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE	
	RDG030	PIASTRINOPATIE EREDITARIE	
	RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE	X
	RDG040	TROMBOCITOPENIE PRIMARIE EREDITARIE	
	RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE	X
	RD0050	MALATTIA GRANULOMATOSA CRONICA	
	RD0070	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)	X
	RD0080	SHWACHMAN-DIAMOND SINDROME DI	X
	RDG051	NEUTROPENIE CONGENITE	X

Serie Ordinaria n. 37 - Venerdì 15 settembre 2017

<b>31. Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico di Milano</b>			
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>	<b>Nuova Attribuzione</b>
	RD0040	NEUTROPENIA CICLICA	
	RD0081	MASTOCITOSI SISTEMICA	X
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>			
	RFG010	LEUCODISTROFIE	
	RF0060	EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA	
	RFG040	MALATTIE SPINOCEREBELLARI	
	RFG050	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI	
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	
	RF0130	LENNOX GASTAUT SINDROME DI	
	RF0140	WEST SINDROME DI	
	RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE	
	RF0170	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA	
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	
	RFG070	MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE	
	RFG080	DISTROFIE MUSCOLARI	
	RFG090	DISTROFIE MIOTONICHE	
	RFG100	PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE	
	RF0090	DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA	
	RF0190	EATON-LAMBERT SINDROME DI	
<b>8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO</b>			
	RF0200	VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE	
	RF0210	EALES MALATTIA DI	
	RF0220	BEHR SINDROME DI	
	RFG110	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE	
	RFG120	DISTROFIE EREDITARIE DELLA COROIDE	
	RF0230	IRIDOCICLITE ETEROCROMICA DI FUCHS	
	RF0240	ATROFIA ESSENZIALE DELL'IRIDE	
	RF0250	EMERALOPIA CONGENITA	
	RF0260	OGUCHI SINDROME DI	
	RF0270	COGAN SINDROME DI	
	RFG130	DEGENERAZIONI DELLA CORNEA	
	RFG140	DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA	
	RF0280	CHERATOCONO	
	RF0290	CONGIUNTIVITE LIGNEA	
<b>9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO</b>			
	RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA	
	RC0210	BEHCET MALATTIA DI	
	RG0010	ENDOCARDITE REUMATICA	
	RG0030	POLIARTERITE NODOSA	
	RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE	
	RG0060	GOODPASTURE SINDROME DI	
	RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE	
	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI	
	RGG010	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE	
	RG0090	TAKAYASU MALATTIA D	
	RG0110	BUDD-CHIARI SINDROME DI	
	RD0030	PORPORA DI HENOCHE-SCHOENLEIN RICORRENTE	
<b>10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO</b>			
	RG0120	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA	X
	RH0011	SARCOIDOSI	X
	RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE	X
	RH0020	EMOSIDEROSI POLMONARE IDIOPATICA	X
	RH0021	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE IDIOPATICA	X
	RH0022	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE CONGENITA	X

31. Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico di Milano			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
	RNG110	DISCINESIE CILIARI PRIMARIE (ESCLUSO: KARTAGENER SINDROME DI - RN0950)	X
	RN0950	KARTAGENER SINDROME DI	
<b>11. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE</b>			
	RI0010	ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROM	
	RI0020	GASTRITE IPERTROFICA GIGANTE	
	RI0030	GASTROENTERITE EOSINOFILA	
	RI0040	SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE	
	RI0050	COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE	
	RI0080	LINFANGECTASIA INTESTINALE PRIMITIVA	
	RIG010	COLESTASI INTRAEPATICHE PROGRESSIVE FAMILIARI	X
<b>12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO</b>			
	RJ0010	DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO	
	RJ0020	FIBROSI RETROPERITONEALE	
	RJG010	TUBOLOPATIE PRIMITIVE	X
	RJG020	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME)	X
	RN1360	ALPORT SINDROME DI	
<b>13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO</b>			
	RL0010	ERITROCHERATOLISI HIEMALIS	
	RL0030	PEMFIGO	
	RL0040	PEMFIGOIDE BOLLOSO	
	RL0050	PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE	
	RL0060	LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS	
	RL0080	SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITA' CLINICA	X
	RN0880	ECTRODATTILIA-DISPLASIA ECTODERMICA-PALATOSCHIS	
	RN0560	DISCHERATOSI CONGENITA	
	RN1480	IPOMELANOSI DI ITO	
	RN0610	IPOPLASIA FOCALE DERMICA	
	RN0510	INCONTINENTIA PIGMENTI	
	RN1680	SINDROME TRICO-DENTO-OSSEA	
	RNG070	ITTIOSI CONGENITE	
	RN0600	IPERCHERATOSI EPIDERMOLITICA	
	RN1500	KID SINDROME	
	RN0500	CUTIS LAXA	
	RNG130	CHERATODERMIE PALMOPLANTARI EREDITARIE	X
	RN0520	XERODERMA PIGMENTOSO	
	RN0530	CHERATOSI FOLLICOLARE ACUMINATA	
	RN0540	CUTE MARMOREA TELEANGECTASICA CONGENITA	
	RN0550	DARIER MALATTIA DI	
	RN0570	EPIDERMOLISI BOLLOSA EREDITARIA	
	RN0580	ERITROCHERATODERMIA SIMMETRICA PROGRESSIVA	
	RN0590	ERITROCHERATODERMIA VARIABILE	
	RN0620	PACHIDERMOPERIOSTOSI	
	RN0630	PSEUDOXANTOMA ELASTICO	
	RN0640	APLASIA CONGENITA DELLA CUTE	
	RN1470	HAY-WELLS SINDROME DI	
	RN1560	NEU-LAXOVA SINDROME DI	
	RN1650	SINDROME DEL NEVO DISPLASTICO	
	RN1660	SINDROME DEL NEVO EPIDERMICO	
	RN1700	SJOGREN-LARSONN SINDROME DI	
	RN1710	TAY SINDROME DI	
<b>14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO</b>			
	RM0010	DERMATOMIOSITE	
	RM0020	POLIMIOSITE	

<b>31. Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico di Milano</b>			
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>	<b>Nuova Attribuzione</b>
	RM0030	CONNETTIVITE MISTA	
	RM0040	FASCITE EOSINOFILA	
	RM0050	FASCITE DIFFUSA	
	RM0060	POLICONDRITE RICORRENTE	
	RM0080	ETEROPLASIA OSSEA PROGRESSIVA	X
	RM0110	MIOSITE A CORPI INCLUSI	X
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA	X
<b>15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE</b>			
<b>SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO</b>			
	RN0040	JOUBERT SINDROME DI	
	RN0060	OLOPROSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	
	RNG150	AGENESIA/DISGENESIA DEL CORPO CALLOSO IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA	X
	RN1340	AASE-SMITH SINDROME DI	
	RN1630	SINDROME ACROCALLOSA	
	RN1740	WALKER-WARBURG SINDROME DI	
<b>SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DELL'APPARATO VISIVO</b>			
	RFG150	ANOFTALMIA/MICROFTALMIA ISOLATE O SINDROMICHE	X
	RN0090	AXENFELD-RIEGER ANOMALIA DI	
	RN0100	PETERS ANOMALIA DI	
	RN0110	ANIRIDIA	
	RNG101	COLOBOMA CONGENITO OCULARE ISOLATO O SINDROMICO	X
	RN0120	COLOBOMA CONGENITO DEL DISCO OTTICO	
	RN0130	MORNING GLORY ANOMALIA DI	
	RN0140	PERSISTENZA DELLA MEMBRANA PUPILLARE	
	RN1750	WEILL-MARCHESANI SINDROME DI	
	RNG111	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE INTERESSAMENTO DELL'APPARATO VISIVO	X
<b>ANOMALIE CONGENITE DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA ISOLATE E SINDROMICHE</b>			
	RNG030	SINDROMI CON CRANIOSINOSTOSI	
	RN0800	ANTLEY-BIXLER SINDROME DI	
	RN0810	BALLER-GEROLD SINDROME DI	
	RN1390	CARPENTER SINDROME DI	
	RN1040	PFEIFFER SINDROME DI	
	RN1000	NAGER SINDROME DI	
	RNG040	ALTRE ANOMALIE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA, DEI TEGUMENTI E DELLE MUCOSE (ESCLUSO: SCHISI ISOLATA DELL'UGOLA E LABIOSCHISI ISOLATA)	
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE</b>			
	RNG121	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE	X
	RN0910	GOLDENHAR SINDROME DI	
	RN0390	SINDROME CEFALOPOLISINDATTILIA DI GREIG	
	RN0470	SINDROME OTO-PALATO-DIGITALE	
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE DEGLI ARTI ISOLATE E SINDROMICHE</b>			
	RN0260	FOCOMELIA	
	RN0270	DEFORMITA' DI SPRENGEL	
	RN0290	CAMPTODATTILIA FAMILIARE	
	RN0430	POLAND SINDROME DI	
	RNG020	SINDROMI CON ARTROGRIPOSI MULTIPLE CONGENITE	
	RN1060	ROBERTS SINDROME DI	
	RN0480	SINDROME TRISMA PSEUDOCAMPTODATTILIA	
	RN0890	FREEMAN-SHELDON SINDROME DI	
	RN1670	SINDROME DA PTERIGI MULTIPLI	

<b>31. Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico di Milano</b>			
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>	<b>Nuova Attribuzione</b>
	RNG131	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DEGLI ARTI COME SEGNO PRINCIPALE	X
	RN0340	ADAMS-OLIVER SINDROME DI	
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE DEL CUORE, DEI GRANDI VASI E DEI VASI PERIFERICI</b>			
	RN0740	IVEMARK SINDROME DI	
	RN1510	KLIPPEL-TRENAUNAY SINDROME DI	
	RNG142	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEI VASI PERIFERICI	X
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE DELLA PARETE ADDOMINALE ISOLATE E SINDROMICHE</b>			
	RN0310	KLIPPEL-FEIL SINDROME DI	
	RN0320	GASTROSCHISI	
	RN0321	SINDROME PRUNE BELLY	X
	RN0322	ONFALOCELE	X
	RNG132	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELLA PARETE ADDOMINALE	X
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO DIGERENTE ISOLATE E SINDROMICHE</b>			
	RN0190	MALFORMAZIONE ANO-RETTEALE IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA	
	RN0200	HIRSCHSPRUNG MALATTIA DI	
	RN0210	ATRESIA BILIARE	
	RN0220	CAROLI MALATTIA DI	
	RNG251	DIFETTI CONGENITI DEL TUBO DIGERENTE: AGENESIA, ATRESIE, FISTOLE E DUPLICAZIONI	X
	RN0160	ATRESIA ESOFAGEA E/O FISTOLA - TRACHEOESOFAGEA	
	RN0170	ATRESIA DEL DIGIUNO	
	RN0180	ATRESIA O STENOSI DUODENALE	
	RNG252	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO DIGERENTE	X
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO ISOLATE E SINDROMICHE</b>			
	RN0250	RENE CON MIDOLLARE A SPUGNA	
	RNG261	MALATTIA RENALE CISTICA GENETICA (ESCLUSO: RENE POLICISTICO AUTOSOMICO DOMINANTE)	X
	RJ0040	RENE POLICISTICO AUTOSOMICO RECESSIVO	X
	RN0980	MECKEL SINDROME DI	
	RN1810	ESTROFIA VESCICALE	X
	RNG262	DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO	X
	RNG010	PSEUDOERMAFRODITISMI	
	RN1430	DENYS-DRASH SINDROME DI	
	RN0240	ERMAFRODITISMO VERO	
	RNG263	ALTRI DIFETTI GRAVI ED INVALIDANTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO E/O FENOTIPO	X
	RNG264	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO GENITO-URINARIO	X
<b>MALFORMAZIONI GENETICHE DELLO SCHELETRO</b>			
	RNG271	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON DISOSTOSI COME SEGNO PREVALENTE	X
	RN0280	ACRODISOSTOSI	
	RN0300	SINDROME DA REGRESSIONE CAUDALE	
	RNG050	CONDRODISTROFIE CONGENITE	
	RNG060	OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA	
	RN0960	MAFFUCCI SINDROME DI	
	RN1450	DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA CONGENITA	

Serie Ordinaria n. 37 - Venerdì 15 settembre 2017

<b>31. Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico di Milano</b>			
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>	<b>Nuova Attribuzione</b>
	RN0370	DYGGVE-MELCHIOR-CLAUSEN (DMC) SINDROME DI	
	RN0410	JARCHO-LEVIN SINDROME DI	
<b>ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE</b>			
	RNG080	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA (ESCLUSO: TRISOMIA 21; SOGGETTI CON CARIOTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL DOPPIO Y; TURNER SINDROME DI - RN0680)	
	RN0680	TURNER SINDROME DI	
	RNG090	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICIE GENOMICI (ESCLUSO: SINDROME DI DIGEORGE - RCG160; SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER - RN1770)	
	RN1590	PALLISTER-KILLIAN SINDROME DI	
	RN0670	SINDROME DEL CRI DU CHAT	
	RN1270	WILLIAMS SINDROME DI	
	RN0700	WOLF-HIRSCHHORN SINDROME DI	
	RN1330	SINDROME DEL CROMOSOMA X FRAGILE	
	RN1320	MARFAN SINDROME DI	
	RN0330	EHLERS-DANLOS SINDROME DI	
	RN1220	STICKLER SINDROME DI	
	RNG092	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON BASSA STATURA COME SEGNO PRINCIPALE	X
	RN0790	AARSKOG SINDROME DI	
	RN1070	ROBINOW SINDROME DI	
	RN1080	RUSSELL-SILVER SINDROME DI	
	RN1100	SECKEL SINDROME DI	
	RNG093	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CARATTERIZZATE DA UN ACCRESCIMENTO PRECOCE ECCESSIVO	X
	RN0820	BECKWITH-WIEDEMANN SINDROME DI	
	RC0310	SOTOS SINDROME DI	X
	RN0490	WEAVER SINDROME DI	
	RN1120	SIMPSON-GOLABI-BEHMEL SINDROME DI	
	RN1550	MARSHALL-SMITH SINDROME DI	
	RNG100	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED INVALIDANTI CON RITARDO MENTALE (LIMITATAMENTE A SINDROMI NOTE)	
	RN1350	ALAGILLE SINDROME DI	
	RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE	X
	RN0750	SCLEROSI TUBEROSA	
	RN0760	PEUTZ-JEGHERS SINDROME DI	
	RN0770	STURGE-WEBER SINDROME DI	
	RN0780	VON HIPPEL-LINDAU SINDROME DI	
	RN1170	SINDROME PROTEUS	
	RN1300	ANGELMAN SINDROME DI	
	RN1250	ASSOCIAZIONE VACTERL/VATER	
	RN1380	BARDET-BIEDL SINDROME DI	
	RN1780	CHAR SINDROME DI	X
	RN0350	COFFIN-LOWRY SINDROME DI	
	RN0360	COFFIN-SIRIS SINDROME DI	
	RN0401	COHEN SINDROME DI	X
	RN1410	CORNELIA DE LANGE SINDROME DI	
	RC0250	COSTELLO SINDROME DI	X
	RN1010	NOONAN SINDROME DI	
	RN1150	SINDROME CARDIO-FACIO-CUTANEA	
	RN1530	LEOPARD SINDROME	
	RN1420	DE SANCTIS CACCHIONE MALATTIA D	
	RN1440	DISPLASIA OCULO-DIGITO-DENTALE	
	RN1021	SINDROME FG	X



<b>31. Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico di Milano</b>			
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>	<b>Nuova Attribuzione</b>
	RN1820	FINE-LUBINSKY SINDROME DI	X
	RN0920	HERMANSKY-PUDLAK SINDROME DI	
	RN0930	HOLT-ORAM SINDROME DI	
	RN1850	MAINZER-SALDINO SINDROME DI	X
	RN0970	MARSHALL SINDROME DI	
	RN1020	OPITZ SINDROME DI	
	RN1030	PALLISTER- HALL SINDROME DI	
	RN0420	PALLISTER-W SINDROME DI	
	RN1310	PRADER-WILLI SINDROME DI	
	RN1620	RUBINSTEIN-TAYBI SINDROME DI	
	RN1130	SINDROME BRANCHIO-OCULO-FACCIALE	
	RN1140	SINDROME BRANCHIO-OTO-RENALE	
	RN1770	SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER	X
	RN0850	CHARGE ASSOCIAZIONE	
	RN0940	KABUKI SINDROME DELLA MASCHERA	
	RN1830	SINDROME MEGALOCORNEA-RITARDO MENTALE	X
	RN1190	SINDROME NAIL-PATELLA	
	RN1160	SINDROME OCULO-CEREBRO-CUTANEA	
	RN1400	COCKAYNE SINDROME DI	
	RN1180	SINDROME TRICO-RINO-FALANGEA	
	RN1210	SMITH-MAGENIS SINDROME DI	
	RN1240	TOWNES-BROCKS SINDROME DI	
<b>16. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE</b>			
	RP0010	EMBRIOFETOPATIA RUBEOLICA	
	RP0020	SINDROME FETALE DA ACIDO VALPROICO	
	RP0040	SINDROME ALCOLICA FETALE	
	RP0070	FIBROSI EPATICA CONGENITA	
<b>Totale Codici Esenzione Attribuiti</b>			<b>336</b>

Serie Ordinaria n. 37 - Venerdì 15 settembre 2017

<b>32. IRCCS Ospedale San Raffaele di Milano</b>			
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>	<b>Nuova Attribuzione</b>
<b>1. MALATTIE INFETTIVE E PARASSITARIE</b>			
	RA0020	WHIPPLE MALATTIA DI	
	RA0030	LYME MALATTIA DI	
<b>2. TUMORI</b>			
	RBG010	NEUROFIBROMATOSI	
	RBG020	COMPLESSO CARNEY	X
<b>3. MALATTIE DELLE ghiANDOLE ENDOCRINE</b>			
	RC0010	DEFICIENZA DI ACTH	
	RC0020	KALLMANN SINDROME DI	
	RCG010	IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI	
	RCG020	SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE	
	RC0021	DEFICIT CONGENITO ISOLATO DI GH	X
	RC0022	IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO	X
	RCG030	POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI	
	RCG031	SINDROMI DA RESISTENZA ALL'ORMONE DELLA CRESCITA	X
	RC0040	PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA	
	RC0050	LEPRECAUNISMO	
	RC0300	KENNY-CAFFEY SINDROME DI	X
	RC0280	REFETOFF SINDROME DI	X
	RF0400	PENDRED SINDROME DI	X
	RCG162	SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE	X
<b>4. MALATTIE DEL METABOLISMO</b>			
	RCG060	DISTURBI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI	
	RCG061	IPERINSULINISMI CONGENITI	X
	RCG070	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE	
	RC0080	LIPODISTROFIA TOTALE	
	RC0090	DERCUM MALATTIA DI	
	RCG084	MALATTIE PEROSSISOMIALI	X
	RF0120	ADRENOLEUCODISTROFIA	
	RN1760	ZELLWEGER SINDROME DI	
	RCG110	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME	
	RC0160	IPOFOSFATASIA	
<b>DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE</b>			
	RCG074	DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI	X
	RCG075	DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI	X
	RCG076	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL PIRUVATO E DEL CICLO DEGLI ACIDI TRICARBOSSILICI	X
	RCG077	DIFETTI CONGENITI ISOLATI DI UN COMPLESSO DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE	X
	RCG078	DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE	X
	RN0710	MELAS SINDROME	
	RN0720	MERRF SINDROME	
	RF0300	ATROFIA OTTICA DI LEBER	
	RF0010	ALPERS MALATTIA DI	
	RF0020	KEARNS-SAYRE SINDROME DI	
	RCG081	DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE	X
	RF0030	LEIGH MALATTIA DI	
	RCG082	SINDROMI DA DEFICIT CONGENITO DI CREATINA	X

<b>32. IRCCS Ospedale San Raffaele di Milano</b>			
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>	<b>Nuova Attribuzione</b>
	RCG083	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	X
<b>MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE</b>			
	RCG080	DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI	
	RCG090	MUCOLIPIDOSI	
	RFG030	GANGLIOSIDOSI	
	RFG020	CEROIDO-LIPOFUSCINOSI	
	RCG180	ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	X
	RC0100	FARBER MALATTIA DI	
<b>DIFETTI CONGENITI DELL'ASSORBIMENTO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI</b>			
	RCG094	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA VITAMINA D	X
	RC0170	RACHITISMO IPOFOSFATEMICO VITAMINA D RESISTENTE	
<b>DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI METALLI</b>			
	RCG100	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO	
<b>DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLE PROTEINE</b>			
	RCG130	AMILOIDOSI SISTEMICHE	
<b>5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO</b>			
	RCG150	ISTIOCITOSI CRONICHE	
	RCG160	IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE	
	RCG161	SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI	X
	RC0241	FEBBRE MEDITERRANEA FAMILIARE	X
	RC0243	SINDROME TRAPS	X
	RC0220	SINDROME DA ANTICOPRI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)	X
	RC0290	SCHNITZLER SINDROME DI	X
<b>6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI</b>			
	RDG010	ANEMIE EREDITARIE	
	RD0020	EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA	
	RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE	
	RD0040	NEUTROPENIA CICLICA	
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>			
	RFG010	LEUCODISTROFIE	
	RF0060	EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA	
	RF0080	COREA DI HUNTINGTON	
	RFG040	MALATTIE SPINOCEREBELLARI	
	RFG050	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI	
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	
	RF0130	LENNOX GASTAUT SINDROME DI	
	RF0140	WEST SINDROME DI	
	RF0150	NARCOLESSIA	
	RF0410	SIRINGOMELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE RILEVANTI)	X
	RF0411	SINDROME DELLA PERSONA RIGIDA	X
	RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE	
	RF0170	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA	
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE	X
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI	X
	RN1610	POEMS SINDROME	
	RFG070	MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE	

Serie Ordinaria n. 37 - Venerdì 15 settembre 2017

<b>32. IRCCS Ospedale San Raffaele di Milano</b>			
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>	<b>Nuova Attribuzione</b>
	RFG080	DISTROFIE MUSCOLARI	
	RFG090	DISTROFIE MIOTONICHE	
	RFG100	PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE	
	RFG160	DISTONIE PRIMARIE	X
	RF0090	DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA	
	RFG101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI	X
	RF0190	EATON-LAMBERT SINDROME DI	
<b>8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO</b>			
	RF0200	VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE	
	RF0210	EALES MALATTIA DI	
	RF0220	BEHR SINDROME DI	
	RFG110	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE	
	RFG120	DISTROFIE EREDITARIE DELLA COROIDE	
	RF0230	IRIDOCICLITE ETROCROMICA DI FUCHS	
	RF0240	ATROFIA ESSENZIALE DELL'IRIDE	
	RF0250	EMERALOPIA CONGENITA	
	RF0260	OGUCHI SINDROME DI	
	RF0270	COGAN SINDROME DI	
	RF0290	CONGIUNTIVITE LIGNEA	
	RF0320	COROIDITE MULTIFOCALE	X
	RF0330	COROIDITE SERPIGINOSA	X
<b>9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO</b>			
	RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA	
	RC0210	BEHCET MALATTIA DI	
	RG0010	ENDOCARDITE REUMATICA	
	RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA	
	RG0030	POLIARTERITE NODOSA	
	RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE	
	RG0060	GOODPASTURE SINDROME DI	
	RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE	
	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI	
	RGG010	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE	
	RG0090	TAKAYASU MALATTIA DI	
	RG0110	BUDD-CHIARI SINDROME DI	
	RD0030	PORPORA DI HENOC-SCHOENLEIN RICORRENTE	
	RGG020	LINFEDEMI PRIMARI CRONICI	X
<b>11. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE</b>			
	RI0010	ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI	
	RI0050	COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE	
<b>12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO</b>			
	RJ0010	DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO	
	RJ0020	FIBROSI RETROPERITONEALE	
	RJG010	TUBOLOPATIE PRIMITIVE	X
	RJG020	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME)	X
<b>13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO</b>			
	RL0050	PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE	
	RL0080	SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITA' CLINICA	X
	RL0090	PIODERMA GANGRENOSO CRONICO	X
	RN0630	PSEUDOXANTOMA ELASTICO	
<b>14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO</b>			

<b>32. IRCCS Ospedale San Raffaele di Milano</b>			
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>	<b>Nuova Attribuzione</b>
	RM0010	DERMATOMIOSITE	
	RM0020	POLIMIOSITE	
	RM0030	CONNETTIVITE MISTA	
	RM0040	FASCITE EOSINOFILA	
	RM0060	POLICONDRITE RICORRENTE	
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA	X
<b>15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE</b>			
<b>SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO</b>			
	RN0010	ARNOLD-CHIARI SINDROME DI	
<b>SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DELL'APPARATO VISIVO</b>			
	RN0860	DISPLASIA SETTO-OTTICA	
	RN1460	FRASER SINDROME DI	
<b>ANOMALIE CONGENITE DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA ISOLATE E SINDROMICHE</b>			
	RN1390	CARPENTER SINDROME DI	
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE DEGLI ARTI ISOLATE E SINDROMICHE</b>			
	RNG020	SINDROMI CON ARTROGRIPOSI MULTIPLE CONGENITE	
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE DELLA PARETE ADDOMINALE ISOLATE E SINDROMICHE</b>			
	RN0310	KLIPPEL-FEIL SINDROME DI	
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO ISOLATE E SINDROMICHE</b>			
	RNG262	DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO	X
	RNG010	PSEUDOERMAFRODITISMI	
	RN1430	DENYS-DRASH SINDROME DI	
	RN0240	ERMAFRODITISMO VERO	
	RNG263	ALTRI DIFETTI GRAVI ED INVALIDANTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO E/O FENOTIPO	X
	RNG264	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO GENITO-URINARIO	X
<b>MALFORMAZIONI GENETICHE DELLO SCHELETRO</b>			
	RNG050	CONDRODISTROFIE CONGENITE	
	RNG060	OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA	
	RN1450	DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA CONGENITA	
<b>ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE</b>			
	RNG080	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA (ESCLUSO: TRISOMIA 21; SOGGETTI CON CARIOTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL DOPPIO Y; TURNER SINDROME DI - RN0680)	
	RN0680	TURNER SINDROME DI	
	RNG090	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI (ESCLUSO: SINDROME DI DIGEORGE - RCG160; SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER - RN1770)	
	RN0670	SINDROME DEL CRI DU CHAT	
	RN1330	SINDROME DEL CROMOSOMA X FRAGILE	
	RNG091	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON ALTERAZIONE DEL TESSUTO CONNETTIVO COME SEGNO PRINCIPALE	X
	RN0330	EHLERS-DANLOS SINDROME DI	
	RNG092	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON BASSA STATURA COME SEGNO PRINCIPALE	X
	RN0790	AARSKOG SINDROME DI	
	RN1080	RUSSELL-SILVER SINDROME DI	
	RN1100	SECKEL SINDROME DI	

Serie Ordinaria n. 37 - Venerdì 15 settembre 2017

<b>32. IRCCS Ospedale San Raffaele di Milano</b>			
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>	<b>Nuova Attribuzione</b>
	RN0730	SHORT SINDROME	
	RNG093	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CARATTERIZZATE DA UN ACCRESCIMENTO PRECOCE ECCESSIVO	X
	RN0820	BECKWITH-WIEDEMANN SINDROME DI	
	RC0310	SOTOS SINDROME DI	X
	RNG100	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED INVALIDANTI CON RITARDO MENTALE (LIMITATAMENTE A SINDROMI NOTE)	
	RN1370	ALSTROM SINDROME DI	
	RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE	X
	RN0750	SCLEROSI TUBEROSA	
	RN0770	STURGE-WEBER SINDROME DI	
	RN0780	VON HIPPEL-LINDAU SINDROME DI	
	RN1300	ANGELMAN SINDROME DI	
	RN1380	BARDET-BIEDL SINDROME DI	
	RN1410	CORNELIA DE LANGE SINDROME DI	
	RN1010	NOONAN SINDROME DI	
	RN1310	PRADER-WILLI SINDROME DI	
	RN1400	COCKAYNE SINDROME DI	
	RN1210	SMITH-MAGENIS SINDROME DI	
	RN1290	WOLFRAM SINDROME DI	
<b>16. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE</b>			
	RP0010	EMBRIOFETOPATIA RUBEOLICA	
	RP0020	SINDROME FETALE DA ACIDO VALPROICO	
	RP0030	SINDROME FETALE DA IDANTOINA	
	RP0040	SINDROME ALCOLICA FETALE	
	RP0060	KERNITTERO	
<b>Totale Codici Esenzione Attribuiti</b>			<b>181</b>

33. IRCCS Istituto Auxologico Italiano di Milano			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
<b>2. TUMORI</b>			
	RBG020	COMPLESSO CARNEY	X
<b>3. MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE</b>			
	RC0010	DEFICIENZA DI ACTH	
	RC0020	KALLMANN SINDROME DI	
	RCG010	IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI	
	RCG020	SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE	
	RC0021	DEFICIT CONGENITO ISOLATO DI GH	X
	RC0022	IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO	X
	RCG030	POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI	
	RCG031	SINDROMI DA RESISTENZA ALL'ORMONE DELLA CRESCITA	X
	RC0040	PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA	
	RC0300	KENNY-CAFFEY SINDROME DI	X
	RC0280	REFETOFF SINDROME DI	X
	RF0400	PENDRED SINDROME DI	X
	RCG162	SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE	X
<b>4. MALATTIE DEL METABOLISMO</b>			
	RC0160	IPOFOSFATASIA	
	RC0230	CALCINOSI TUMORALE	X
<b>DIFETTI CONGENITI DELL'ASSORBIMENTO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI</b>			
	RCG094	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA VITAMINA D	X
	RC0170	RACHITISMO IPOFOSFATEMICO VITAMINA D RESISTENTE	
<b>5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO</b>			
	RCG160	IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE	
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>			
	RF0040	RETT SINDROME DI	
	RF0080	COREA DI HUNTINGTON	
	RFG050	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI	
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	
	RF0150	NARCOLESSIA	
	RF0170	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA	
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE	X
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI	X
	RFG070	MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE	
	RFG090	DISTROFIE MIOTONICHE	
	RF0183	GUILLAIN-BARRE' SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI)	X
	RFG101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI	X
<b>8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO</b>			
	RF0270	COGAN SINDROME DI	
<b>9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO</b>			
	RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA	
	RC0210	BEHCET MALATTIA DI	
	RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA	
	RG0030	POLIARTERITE NODOSA	
	RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE	
	RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE	
	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI	
	RG0090	TAKAYASU MALATTIA DI	

Serie Ordinaria n. 37 - Venerdì 15 settembre 2017

<b>33. IRCCS Istituto Auxologico Italiano di Milano</b>			
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>	<b>Nuova Attribuzione</b>
	RD0030	PORPORA DI HENOCH-SCHOENLEIN RICORRENTE	
<b>12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO</b>			
	RJG010	TUBOLOPATIE PRIMITIVE	X
<b>14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO</b>			
	RM0010	DERMATOMIOSITE	
	RM0020	POLIMIOSITE	
	RM0030	CONNETTIVITE MISTA	
<b>15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE</b>			
<b>MALFORMAZIONI GENETICHE DELLO SCHELETRO</b>			
	RNG060	OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA	
<b>ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE</b>			
	RNG080	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA (ESCLUSO: TRISOMIA 21; SOGGETTI CON CARIOTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL DOPPIO Y; TURNER SINDROME DI - RN0680)	
	RN0680	TURNER SINDROME DI	
	RNG090	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI (ESCLUSO: SINDROME DI DIGEORGE - RCG160; SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER - RN1770)	
	RN1590	PALLISTER-KILLIAN SINDROME DI	
	RN0670	SINDROME DEL CRI DU CHAT	
	RN1270	WILLIAMS SINDROME DI	
	RN0700	WOLF-HIRSCHHORN SINDROME DI	
	RN1330	SINDROME DEL CROMOSOMA X FRAGILE	
	RN1080	RUSSELL-SILVER SINDROME DI	
	RNG093	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CARATTERIZZATE DA UN ACCRESCIMENTO PRECOCE ECCESSIVO	X
	RN0820	BECKWITH-WIEDEMANN SINDROME DI	
	RC0310	SOTOS SINDROME DI	X
	RNG100	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED INVALIDANTI CON RITARDO MENTALE (LIMITATAMENTE A SINDROMI NOTE)	
	RN1300	ANGELMAN SINDROME DI	
	RN1310	PRADER-WILLI SINDROME DI	
	RN1180	SINDROME TRICO-RINO-FALANGEA	
	RN1210	SMITH-MAGENIS SINDROME DI	
<b>Totale Codici Esenzione Attribuiti</b>			<b>65</b>



<b>34. IRCCS Policlinico San Donato, San Donato Milanese (MI)</b>			
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>	<b>Nuova Attribuzione</b>
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>			
	RFG090	DISTROFIE MIOTONICHE	
	RFG100	PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE	
<b>Totale Codici Esenzione Attribuiti</b>			<b>2</b>

Serie Ordinaria n. 37 - Venerdì 15 settembre 2017

<b>35. IRCCS Istituto Clinico Humanitas di Rozzano (MI)</b>			
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>	<b>Nuova Attribuzione</b>
<b>2. TUMORI</b>			
	RB0040	GARDNER SINDROME DI	
	RB0050	POLIPOSI FAMILIARE	
	RBG021	CANCRO NON POLIPOSICO EREDITARIO DEL COLON	X
<b>3. MALATTIE DELLE ghiandole ENDOCRINE</b>			
	RC0020	KALLMANN SINDROME DI	
<b>6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI</b>			
	RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE	
	RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE	X
	RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE	X
	RD0070	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)	X
	RD0080	SHWACHMAN-DIAMOND SINDROME DI	X
	RDG051	NEUTROPENIE CONGENITE	X
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>			
	RF0080	COREA DI HUNTINGTON	
	RN1490	ISAACS SINDROME DI	
	RF0081	ATROFIA MULTISISTEMICA	X
	RFG041	NEURODEGENERAZIONE CON ACCUMULO CEREBRALE DI FERRO	X
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	
	RF0111	SCHILDER MALATTIA DI	X
	RF0310	CADASIL	X
	RF0350	EMICRANIA EMIPLEGICA FAMILIARE	X
	RF0360	EMIPLEGIA ALTERNANTE	X
	RF0370	FAHR MALATTIA DI	X
	RF0380	MALATTIA DA INCLUSIONI INTRANUCLEARI NEURONALI	X
	RF0390	PARALISI BULBARE PROGRESSIVA CON SORDITA' NEUROSENSORIALE	X
	RF0411	SINDROME DELLA PERSONA RIGIDA	X
	RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE	
	RF0170	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA	
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE	X
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI	X
	RN1610	POEMS SINDROME	
	RFG160	DISTONIE PRIMARIE	X
	RF0090	DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA	
	RF0183	GUILLAIN-BARRE' SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI)	X
	RFG101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI	X
<b>8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO</b>			
	RF0280	CHERATOCONO	
<b>9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO</b>			
	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI	
<b>11. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE</b>			
	RI0010	ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI	
	RI0050	COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE	
<b>13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO</b>			
	RL0030	PEMFIGO	
	RL0040	PEMFIGOIDE BOLLOSO	
	RL0050	PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE	
	RL0080	SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITA' CLINICA	X

<b>35. IRCCS Istituto Clinico Humanitas di Rozzano (MI)</b>			
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>	<b>Nuova Attribuzione</b>
	RN0880	ECTRODATTILIA-DISPLASIA ECTODERMICA-PALATOSCHISI	
	RN1470	HAY-WELLS SINDROME DI	
<b>14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO</b>			
	RM0010	DERMATOMIOSITE	
	RM0020	POLIMIOSITE	
	RM0030	CONNETTIVITE MISTA	
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA	X
<b>Totale Codici Esenzione Attribuiti</b>			<b>48</b>

Serie Ordinaria n. 37 - Venerdì 15 settembre 2017

<b>36. Fondazione IRCCS Policlinico San Matteo di Pavia</b>			
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>	<b>Nuova Attribuzione</b>
<b>1. MALATTIE INFETTIVE E PARASSITARIE</b>			
	RA0020	WHIPPLE MALATTIA DI	
<b>2. TUMORI</b>			
	RB0010	WILMS TUMORE DI	
	RB0020	RETINOBLASTOMA	
	RB0040	GARDNER SINDROME DI	
	RB0050	POLIPOSI FAMILIARE	
	RB0060	LINFOANGIOLEIOMIOMATOSI	
	RB0070	SINDROME DEL NEVO BASOCELLULARE	X
	RBG010	NEUROFIBROMATOSI	
	RBG020	COMPLESSO CARNEY	X
	RB0071	MELANOMA CUTANEO FAMILIARE E/O MULTIPO	X
<b>3. MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE</b>			
	RC0010	DEFICIENZA DI ACTH	
	RC0020	KALLMANN SINDROME DI	
	RCG010	IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI	
	RCG020	SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE	
	RCG030	POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI	
	RC0040	PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA	
<b>4. MALATTIE DEL METABOLISMO</b>			
	RCG040	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI	
	RCG070	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE	
	RCG084	MALATTIE PEROSSISOMIALI	X
	RF0120	ADRENOLEUCODISTROFIA	
<b>DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE</b>			
	RCG074	DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI	X
	RCG075	DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI	X
	RCG076	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL PIRUVATO E DEL CICLO DEGLI ACIDI TRICARBOSSILICI	X
	RCG077	DIFETTI CONGENITI ISOLATI DI UN COMPLESSO DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE	X
	RCG078	DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE	X
	RN0710	MELAS SINDROME	
	RN0720	MERRF SINDROME	
	RN1600	PEARSON SINDROME DI	
	RF0020	KEARNS-SAYRE SINDROME DI	
	RCG081	DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE	X
	RCG082	SINDROMI DA DEFICIT CONGENITO DI CREATINA	X
	RCG083	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	X
<b>MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE</b>			
	RCG080	DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI	
	RCG140	MUCOPOLISACCARIDOSI	
<b>DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI METALLI</b>			
	RCG100	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO	
	RC0150	WILSON MALATTIA DI	
<b>DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLE PROTEINE</b>			
	RCG130	AMILOIDOSI SISTEMICHE	

36. Fondazione IRCCS Policlinico San Matteo di Pavia			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
<b>5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO</b>			
	RC0200	CARENZA CONGENITA DI ALFA 1 ANTITRIPSINA	
	RCG150	ISTIOCITOSI CRONICHE	
	RCG160	IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE	
	RCG161	SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI	X
	RC0241	FEBBRE MEDITERRANEA FAMILIARE	X
	RC0243	SINDROME TRAPS	X
	RC0220	SINDROME DA ANTICOPRI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)	X
	RC0290	SCHNITZLER SINDROME DI	X
<b>6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI</b>			
	RDG010	ANEMIE EREDITARIE	
	RD0020	EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA	
	RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE	
	RDG030	PIASTRINOPATIE EREDITARIE	
	RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE	X
	RDG040	TROMBOCITOPENIE PRIMARIE EREDITARIE	
	RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE	X
	RD0050	MALATTIA GRANULOMATOSA CRONICA	
	RD0070	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)	X
	RD0080	SHWACHMAN-DIAMOND SINDROME DI	X
	RDG051	NEUTROPENIE CONGENITE	X
	RD0040	NEUTROPENIA CICLICA	
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>			
	RN1610	POEMS SINDROME	
	RFG070	MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE	
<b>8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO</b>			
	RFG110	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE	
	RF0280	CHERATOCONO	
<b>9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO</b>			
	RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA	
	RC0210	BEHCET MALATTIA DI	
	RG0010	ENDOCARDITE REUMATICA	
	RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA	
	RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE	
	RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE	
	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI	
	RGG010	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE	
	RG0090	TAKAYASU MALATTIA DI	
	RG0100	TELEANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA	
	RD0030	PORPORA DI HENOC-SCHOENLEIN RICORRENTE	
<b>10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO</b>			
	RG0120	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA	X
	RH0011	SARCOIDOSI	X
	RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE	X
	RH0020	EMOSIDEROSI POLMONARE IDIOPATICA	X
	RH0021	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE IDIOPATICA	X
	RH0022	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE CONGENITA	X
	RNG110	DISCINESIE CILIARI PRIMARIE (ESCLUSO: KARTAGENER SINDROME DI - RN0950)	X
	RN0950	KARTAGENER SINDROME DI	
<b>11. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE</b>			

Serie Ordinaria n. 37 - Venerdì 15 settembre 2017

<b>36. Fondazione IRCCS Policlinico San Matteo di Pavia</b>			
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>	<b>Nuova Attribuzione</b>
	RI0010	ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI	
	RI0030	GASTROENTERITE EOSINOFILA	
	RI0040	SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE	
	RI0080	LINFANGECTASIA INTESTINALE PRIMITIVA	
	RIG020	DIFETTI CONGENITI GRAVI ED INVALIDANTI DEL TRASPORTO INTESTINALE	X
<b>12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO</b>			
	RJ0010	DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO	
	RJ0030	CISTITE INTERSTIZIALE	
	RJG010	TUBOLOPATIE PRIMITIVE	X
	RJG020	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME)	X
<b>13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO</b>			
	RL0030	PEMFIGO	
	RL0040	PEMFIGOIDE BOLLOSO	
	RL0050	PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE	
	RL0060	LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS	
	RL0080	SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITA' CLINICA	X
	RL0090	PIODERMA GANGRENOSO CRONICO	X
	RN0880	ECTRODATILIA-DISPLASIA ECTODERMICA-PALATOSCHISI	
	RN0560	DISCHERATOSI CONGENITA	
	RN0520	XERODERMA PIGMENTOSO	
	RN1650	SINDROME DEL NEVO DISPLASTICO	
<b>14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO</b>			
	RM0010	DERMATOMIOSITE	
	RM0020	POLIMIOSITE	
	RM0021	SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI	X
	RM0030	CONNETTIVITE MISTA	
	RM0040	FASCITE EOSINOFILA	
	RM0050	FASCITE DIFFUSA	
	RM0060	POLICONDRITE RICORRENTE	
	RM0110	MIOSITE A CORPI INCLUSI	X
	RM0111	MIOSITE EOSINOFILA IDIOPATICA	X
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA	X
	RM0121	SINDROME SAPHO	X
<b>15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE</b>			
<b>SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO</b>			
	RN0060	OLOPROSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	
<b>SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DELL'APPARATO VISIVO</b>			
	RN0110	ANIRIDIA	
	RN0860	DISPLASIA SETTO-OTTICA	
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE DEGLI ARTI ISOLATE E SINDROMICHE</b>			
	RN0430	POLAND SINDROME DI	
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE DEL CUORE, DEI GRANDI VASI E DEI VASI PERIFERICI</b>			
	RNG141	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CUORE E DEI GRANDI VASI	X
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE DELLA PARETE ADDOMINALE ISOLATE E SINDROMICHE</b>			
	RN0320	GASTROSCHISI	
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO DIGERENTE ISOLATE E SINDROMICHE</b>			
	RN0190	MALFORMAZIONE ANO-RETTALE IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA	
	RN0200	HIRSCHSPRUNG MALATTIA DI	
	RN0201	GOLDBERG-SHPRINTZEN SINDROME DI	X

<b>36. Fondazione IRCCS Policlinico San Matteo di Pavia</b>			
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>	<b>Nuova Attribuzione</b>
	RNG251	DIFETTI CONGENITI DEL TUBO DIGERENTE: AGENESIA, ATRESIE, FISTOLE E DUPLICAZIONI	X
	RN0160	ATRESIA ESOFAGEA E/O FISTOLA - TRACHEOESOFAGEA	
	RN0170	ATRESIA DEL DIGIUNO	
	RN0180	ATRESIA O STENOSI DUODENALE	
	RNG252	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO DIGERENTE	X
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO ISOLATE E SINDROMICHE</b>			
	RNG262	DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO	X
	RNG010	PSEUDOERMAFRODITISMI	
	RN0240	ERMAFRODITISMO VERO	
	RNG263	ALTRI DIFETTI GRAVI ED INVALIDANTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO E/O FENOTIPO	X
	RNG264	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO GENITO-URINARIO	X
<b>MALFORMAZIONI GENETICHE DELLO SCHELETRO</b>			
	RN0300	SINDROME DA REGRESSIONE CAUDALE	
	RNG050	CONDRODISTROFIE CONGENITE	
	RNG060	OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA	
<b>ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE</b>			
	RNG080	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA (ESCLUSO: TRISOMIA 21; SOGGETTI CON CARIOTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL DOPPIO Y; TURNER SINDROME DI - RN0680)	
	RN0680	TURNER SINDROME DI	
	RNG090	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICIE GENOMICI (ESCLUSO: SINDROME DI DIGEORGE - RCG160; SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER - RN1770)	
	RN0670	SINDROME DEL CRI DU CHAT	
	RN1270	WILLIAMS SINDROME DI	
	RN0700	WOLF-HIRSCHHORN SINDROME DI	
	RN1330	SINDROME DEL CROMOSOMA X FRAGILE	
	RNG091	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON ALTERAZIONE DEL TESSUTO CONNETTIVO COME SEGNO PRINCIPALE	X
	RN1320	MARFAN SINDROME DI	
	RN0330	EHLERS-DANLOS SINDROME DI	
	RN1220	STICKLER SINDROME DI	
	RN0870	DUBOWITZ SINDROME DI	
	RN1080	RUSSELL-SILVER SINDROME DI	
	RN1100	SECKEL SINDROME DI	
	RN0820	BECKWITH-WIEDEMANN SINDROME DI	
	RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE	X
	RN0750	SCLEROSI TUBEROSA	
	RN1300	ANGELMAN SINDROME DI	
	RN1380	BARDET-BIEDL SINDROME DI	
	RN1410	CORNELIA DE LANGE SINDROME DI	
	RN1010	NOONAN SINDROME DI	
	RN1030	PALLISTER- HALL SINDROME DI	
	RN1310	PRADER-WILLI SINDROME DI	
	RN1620	RUBINSTEIN-TAYBI SINDROME DI	
	RN0940	KABUKI SINDROME DELLA MASCHERA	

Serie Ordinaria n. 37 - Venerdì 15 settembre 2017

<b>36. Fondazione IRCCS Policlinico San Matteo di Pavia</b>			
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>	<b>Nuova Attribuzione</b>
	RN1180	SINDROME TRICO-RINO-FALANGEA	
	RN1290	WOLFRAM SINDROME DI	
<b>16. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE</b>			
	RP0010	EMBRIOFETOPATIA RUBEOLICA	
	RP0040	SINDROME ALCOLICA FETALE	
<b>Totale Codici Esenzione Attribuiti</b>			<b>161</b>



<b>37. IRCCS Fondazione S. Maugeri di Milano - Via Camaldoli</b>			
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>	<b>Nuova Attribuzione</b>
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>			
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	
<b>Totale Codici Esenzione Attribuiti</b>			<b>2</b>

Serie Ordinaria n. 37 - Venerdì 15 settembre 2017

<b>38. IRCCS Fondazione Istituto Neurologico Nazionale Casimiro Mondino di Pavia</b>			
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>	<b>Nuova Attribuzione</b>
<b>2. TUMORI</b>			
	RBG010	NEUROFIBROMATOSI	
<b>4. MALATTIE DEL METABOLISMO</b>			
	RCG060	DISTURBI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI	
	RF0120	ADRENOLEUCODISTROFIA	
<b>DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE</b>			
	RCG074	DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI	X
	RCG075	DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI	X
	RCG076	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL PIRUVATO E DEL CICLO DEGLI ACIDI TRICARBOSSILICI	X
	RCG077	DIFETTI CONGENITI ISOLATI DI UN COMPLESSO DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE	X
	RCG078	DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE	X
	RN0710	MELAS SINDROME	
	RN0720	MERRF SINDROME	
	RF0300	ATROFIA OTTICA DI LEBER	
	RF0010	ALPERS MALATTIA DI	
	RF0020	KEARNS-SAYRE SINDROME DI	
	RCG081	DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE	X
	RF0030	LEIGH MALATTIA DI	
	RCG082	SINDROMI DA DEFICIT CONGENITO DI CREATINA	X
	RCG083	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	X
<b>MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE</b>			
	RFG020	CEROIDO-LIPOFUSCINOSI	
	RCG180	ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	X
<b>DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI METALLI</b>			
	RC0150	WILSON MALATTIA DI	
<b>DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLE PROTEINE</b>			
	RCG130	AMILOIDOSI SISTEMICHE	
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>			
	RFG010	LEUCODISTROFIE	
	RF0040	RETT SINDROME DI	
	RF0060	EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA	
	RF0061	DRAVET SINDROME DI	X
	RF0070	MIOCLONO ESSENZIALE EREDITARIO	
	RN1520	LANDAU-KLEFFNER SINDROME DI	
	RF0080	COREA DI HUNTINGTON	
	RFG040	MALATTIE SPINOCEREBELLARI	
	RN1490	ISAACS SINDROME DI	
	RF0081	ATROFIA MULTISISTEMICA	X
	RFG041	NEURODEGENERAZIONE CON ACCUMULO CEREBRALE DI FERRO	X
	RFG050	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI	
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	
	RF0111	SCHILDER MALATTIA DI	X
	RF0130	LENNOX GASTAUT SINDROME DI	
	RF0140	WEST SINDROME DI	
	RF0150	NARCOLESSIA	

<b>38. IRCCS Fondazione Istituto Neurologico Nazionale Casimiro Mondino di Pavia</b>			
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>	<b>Nuova Attribuzione</b>
	RF0310	CADASIL	X
	RF0350	EMICRANIA EMIPLEGICA FAMILIARE	X
	RF0360	EMIPLEGIA ALTERNANTE	X
	RF0370	FAHR MALATTIA DI	X
	RF0380	MALATTIA DA INCLUSIONI INTRANUCLEARI NEURONALI	X
	RF0390	PARALISI BULBARE PROGRESSIVA CON SORDITA' NEUROSENSORIALE	X
	RF0410	SIRINGOMELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE RILEVANTI)	X
	RF0411	SINDROME DELLA PERSONA RIGIDA	X
	RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE	
	RF0170	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA	
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATOIA DEMIELINIZZANTE	
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE	X
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI	X
	RFG070	MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE	
	RFG080	DISTROFIE MUSCOLARI	
	RFG090	DISTROFIE MIOTONICHE	
	RFG160	DISTONIE PRIMARIE	X
	RF0090	DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA	
	RF0183	GUILLAIN-BARRE' SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI)	X
	RFG101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI	X
	RF0190	EATON-LAMBERT SINDROME DI	
<b>8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO</b>			
	RF0220	BEHR SINDROME DI	
	RFG110	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE	
<b>9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO</b>			
	RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA	
	RC0210	BEHCET MALATTIA DI	
	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI	
<b>13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO</b>			
	RN1480	IPOMELANOSI DI ITO	
	RN0510	INCONTINENTIA PIGMENTI	
<b>14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO</b>			
	RM0010	DERMATOMIOSITE	
	RM0020	POLIMIOSITE	
<b>15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE</b>			
<b>SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO</b>			
	RN0010	ARNOLD-CHIARI SINDROME DI	
	RN0020	MICROCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	
	RN0030	AGENESIA CEREBELLARE	
	RN0040	JOUBERT SINDROME DI	
	RN0050	LISSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	
	RN0060	OLOPROSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	
<b>SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DELL'APPARATO VISIVO</b>			
	RN0120	COLOBOMA CONGENITO DEL DISCO OTTICO	
	RN0130	MORNING GLORY ANOMALIA DI	
	RN1580	NORRIE MALATTIA DI	
	RN0860	DISPLASIA SETTO-OTTICA	
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE</b>			
	RN0910	GOLDENHAR SINDROME DI	
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE DEGLI ARTI ISOLATE E SINDROMICHE</b>			

Serie Ordinaria n. 37 - Venerdì 15 settembre 2017

<b>38. IRCCS Fondazione Istituto Neurologico Nazionale Casimiro Mondino di Pavia</b>			
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>	<b>Nuova Attribuzione</b>
	RN0430	POLAND SINDROME DI	
	RNG020	SINDROMI CON ARTROGRIPOSI MULTIPLE CONGENITE	
	RN0340	ADAMS-OLIVER SINDROME DI	
<b>ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE</b>			
	RNG080	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA (ESCLUSO: TRISOMIA 21; SOGGETTI CON CARIOTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL DOPPIO Y; TURNER SINDROME DI - RN0680)	
	RNG090	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI (ESCLUSO: SINDROME DI DIGEORGE - RCG160; SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER - RN1770)	
	RN0670	SINDROME DEL CRI DU CHAT	
	RN1270	WILLIAMS SINDROME DI	
	RN1330	SINDROME DEL CROMOSOMA X FRAGILE	
	RN0330	EHLERS-DANLOS SINDROME DI	
	RN0820	BECKWITH-WIEDEMANN SINDROME DI	
	RNG100	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED INVALIDANTI CON RITARDO MENTALE (LIMITATAMENTE A SINDROMI NOTE)	
	RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE	X
	RN0750	SCLEROSI TUBEROSA	
	RN0770	STURGE-WEBER SINDROME DI	
	RN1300	ANGELMAN SINDROME DI	
	RN1380	BARDET-BIEDL SINDROME DI	
	RN0650	PARRY-ROMBERG SINDROME DI	
	RN1310	PRADER-WILLI SINDROME DI	
	RN0850	CHARGE ASSOCIAZIONE	
	RN1400	COCKAYNE SINDROME DI	
<b>16. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE</b>			
	RP0060	KERNITTERO	
<b>Totale Codici Esenzione Attribuiti</b>			<b>101</b>

<b>39. IRCCS Eugenio Medea - Associazione La Nostra Famiglia - Polo di Bosisio Parini (LC)</b>			
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>	<b>Nuova Attribuzione</b>
<b>2. TUMORI</b>			
	RBG010	NEUROFIBROMATOSI	
<b>4. MALATTIE DEL METABOLISMO</b>			
<b>DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE</b>			
	RCG074	DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI	X
	RCG075	DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI	X
	RCG076	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL PIRUVATO E DEL CICLO DEGLI ACIDI TRICARBOSSILICI	X
	RCG077	DIFETTI CONGENITI ISOLATI DI UN COMPLESSO DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE	X
	RCG078	DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE	X
	RN0710	MELAS SINDROME	
	RN0720	MERRF SINDROME	
	RF0020	KEARNS-SAYRE SINDROME DI	
	RCG081	DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE	X
	RF0030	LEIGH MALATTIA DI	
	RCG082	SINDROMI DA DEFICIT CONGENITO DI CREATINA	X
	RCG083	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	X
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>			
	RN1520	LANDAU-KLEFFNER SINDROME DI	
	RFG040	MALATTIE SPINOCEREBELLARI	
	RFG050	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI	
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	
	RF0130	LENNOX GASTAUT SINDROME DI	
	RF0140	WEST SINDROME DI	
	RF0410	SIRINGOMELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE RILEVANTI)	X
	RFG080	DISTROFIE MUSCOLARI	
	RFG090	DISTROFIE MIOTONICHE	
<b>8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO</b>			
	RFG110	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE	
<b>10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO</b>			
	RHG011	SINDROMI GRAVI ED INVALIDANTI CON IPOVENTILAZIONE CENTRALE CONGENITA	X
<b>15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE</b>			
<b>SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO</b>			
	RN0010	ARNOLD-CHIARI SINDROME DI	
	RN0020	MICROCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	
	RN0030	AGENESIA CEREBELLARE	
	RN0040	JOUBERT SINDROME DI	
	RN0050	LISSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	
<b>MALFORMAZIONI GENETICHE DELLO SCHELETRO</b>			
	RNG060	OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA	
<b>ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE</b>			
	RNG080	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA (ESCLUSO: TRISOMIA 21; SOGGETTI CON CARIOTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL DOPPIO Y; TURNER SINDROME DI - RN0680)	

Serie Ordinaria n. 37 - Venerdì 15 settembre 2017

<b>39. IRCCS Eugenio Medea - Associazione La Nostra Famiglia - Polo di Bosisio Parini (LC)</b>			
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>	<b>Nuova Attribuzione</b>
	RNG090	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICIE GENOMICI (ESCLUSO: SINDROME DI DIGEORGE - RCG160; SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER - RN1770)	
	RN1270	WILLIAMS SINDROME DI	
	RN1330	SINDROME DEL CROMOSOMA X FRAGILE	
	RNG100	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED INVALIDANTI CON RITARDO MENTALE (LIMITATAMENTE A SINDROMI NOTE)	
	RN1300	ANGELMAN SINDROME DI	
	RN1410	CORNELIA DE LANGE SINDROME DI	
<b>Totale Codici Esenzione Attribuiti</b>			<b>37</b>

<b>40. Centro Clinico Nemo - Fondazione Serena ONLUS di Milano</b>			
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>	<b>Nuova Attribuzione</b>
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>			
	RFG050	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI	
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	
	RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE	
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATOIA DEMIELINIZZANTE	
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE	X
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI	X
	RFG070	MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE	
	RFG080	DISTROFIE MUSCOLARI	
	RFG090	DISTROFIE MIOTONICHE	
	RFG100	PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE	
	RF0183	GUILLAIN-BARRE' SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI)	X
	RFG101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI	X
<b>Totale Codici Esenzione Attribuiti</b>			<b>13</b>

Serie Ordinaria n. 37 - Venerdì 15 settembre 2017

<b>41. Ospedale San Giuseppe di Milano</b>			
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>	<b>Nuova Attribuzione</b>
<b>2. TUMORI</b>			
	RB0060	LINFOANGIOLEIOMIOMATOSI	
<b>3. MALATTIE DELLE ghiANDOLE ENDOCRINE</b>			
	RC0010	DEFICIENZA DI ACTH	
	RCG010	IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI	
<b>5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO</b>			
	RCG150	ISTIOCITOSI CRONICHE	
<b>8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO</b>			
	RFG130	DEGENERAZIONI DELLA CORNEA	
	RFG140	DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA	
<b>9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO</b>			
	RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE	
	RG0060	GOODPASTURE SINDROME DI	
	RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE	
	RG0100	TELEANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA	
<b>10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO</b>			
	RG0120	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA	X
	RH0011	SARCOIDOSI	X
	RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE	X
	RH0020	EMOSIDEROZI POLMONARE IDIOPATICA	X
	RH0021	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE IDIOPATICA	X
	RH0022	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE CONGENITA	X
	RNG110	DISCINESIE CILIARI PRIMARIE (ESCLUSO: KARTAGENER SINDROME DI - RN0950)	X
<b>14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO</b>			
	RM0010	DERMATOMIOSITE	
	RM0020	POLIMIOSITE	
	RM0030	CONNETTIVITE MISTA	
<b>15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE</b>			
<b>ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE</b>			
	RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE	X
	RN0750	SCLEROSI TUBEROSA	
<b>Totale Codici Esenzione Attribuiti</b>			<b>22</b>



<b>42. Casa di Cura del Policlinico di Milano</b>			
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>	<b>Nuova Attribuzione</b>
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>			
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE	X
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI	X
<b>Totale Codici Esenzione Attribuiti</b>			<b>5</b>

Serie Ordinaria n. 37 - Venerdì 15 settembre 2017

<b>43. I.O. Fondazione Poliambulanza di Brescia</b>			
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>	<b>Nuova Attribuzione</b>
<b>3. MALATTIE DELLE ghiANDOLE ENDOCRINE</b>			
	RCG020	SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE	
	RCG030	POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI	
	RC0040	PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA	
<b>4. MALATTIE DEL METABOLISMO</b>			
	RCG060	DISTURBI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI	
<b>15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE</b>			
<b>ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE</b>			
	RN0820	BECKWITH-WIEDEMANN SINDROME DI	
	RN1310	PRADER-WILLI SINDROME DI	
<b>Totale Codici Esenzione Attribuiti</b>			<b>6</b>

<b>44. Istituti Ospedalieri Bergamaschi - Policlinico San Marco di Zingonia (BG)</b>			
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>	<b>Nuova Attribuzione</b>
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>			
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE	X
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI	X
<b>Totale Codici Esenzione Attribuiti</b>			<b>3</b>

Serie Ordinaria n. 37 - Venerdì 15 settembre 2017

<b>45. I.C. Humanitas Mater Domini di Castellanza (VA)</b>			
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>	<b>Nuova Attribuzione</b>
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE			
MALFORMAZIONI CONGENITE DEL CUORE, DEI GRANDI VASI E DEI VASI PERIFERICI			
	RN1510	KLIPPEL-TRENAUNAY SINDROME DI	
<b>Totale Codici Esenzione Attribuiti</b>			<b>1</b>

<b>ASST Spedali Civili, Brescia</b>			
<b>46. Ospedale di Montichiari (BS)</b>			
<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>	<b>Nuova Attribuzione</b>
<b>3. MALATTIE DELLE ghiandole ENDOCRINE</b>			
	RC0020	KALLMANN SINDROME DI	
<b>4. MALATTIE DEL METABOLISMO</b>			
<b>DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLE PROTEINE</b>			
	RCG130	AMILOIDOSI SISTEMICHE	
<b>12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO</b>			
	RN1360	ALPORT SINDROME DI	
<b>15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE</b>			
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO ISOLATE E SINDROMICHE</b>			
	RN0250	RENE CON MIDOLLARE A SPUGNA	
<b>ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE</b>			
	RN0750	SCLEROSI TUBEROSA	
<b>16. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE</b>			
	RP0070	FIBROSI EPATICA CONGENITA	
<b>Totale Codici Esenzione Attribuiti</b>			<b>6</b>

Serie Ordinaria n. 37 - Venerdì 15 settembre 2017

**D.g.r. 11 settembre 2017 - n. X/7071**

**Requisiti e procedure per l'integrazione del calendario regionale e per il riconoscimento della qualifica internazionale, nazionale e regionale di ulteriori manifestazioni di rilevante interesse non previste in sede di programmazione annuale (art. 126, comma 4 bis, l.r. 6/2010)**

#### LA GIUNTA REGIONALE

Vista la legge regionale 2 febbraio 2010, n. 6 «Testo Unico delle leggi regionali in materia di commercio e fiere» che al Titolo IV riporta le disposizioni concernenti le manifestazioni fieristiche, ed in particolare:

- l'art. 123, che stabilisce, tra l'altro, che le manifestazioni fieristiche sono qualificate di rilevanza internazionale, nazionale, regionale e locale in relazione al loro grado di rappresentatività del settore economico interessato, al programma e agli scopi dell'iniziativa e alla provenienza di visitatori e espositori, e che pone in capo a Regione Lombardia, con decreto del dirigente competente, il riconoscimento o la conferma delle qualifiche di livello internazionale, nazionale e regionale;
- l'art. 126, che stabilisce, tra l'altro, i termini per la presentazione da parte degli organizzatori fieristici delle richieste di riconoscimento della qualifica e per l'approvazione da parte della Giunta regionale del calendario regionale delle manifestazioni con qualifica internazionale, nazionale e regionale;

Visto il regolamento regionale 12 aprile 2003, n. 5 di cui al comma 3 dell'articolo 123 della l.r. 6/2010, che stabilisce i requisiti, le modalità e le procedure per il riconoscimento o la conferma, da parte di Regione Lombardia, della qualifica delle manifestazioni fieristiche internazionali, nazionali e regionali che si svolgono in Lombardia;

Dato atto che il citato regolamento, agli articoli 8 comma 1 e 19, comma 1, prevede:

- il termine del 31 gennaio dell'anno precedente per la presentazione delle richieste di inserimento nel calendario regionale e di attribuzione della qualifica internazionale e nazionale;
- il termine del 30 aprile dell'anno precedente per la presentazione delle richieste di inserimento nel calendario regionale e di attribuzione della qualifica regionale;

Visto il comma 4 bis dell'art. 126 della l.r. 6/2010, come inserito dall'art. 14, comma 1, lettera c) della l.r. 15/2017, che prevede che la Giunta regionale definisce le procedure e i requisiti per l'eventuale integrazione del calendario regionale e per il riconoscimento della qualifica internazionale, nazionale e regionale di ulteriori manifestazioni di rilevante interesse non previste in sede di programmazione annuale;

Ritenuto pertanto di dare applicazione alla norma sopra indicata, prevedendo i requisiti e le procedure di cui all'Allegato A, parte integrante e sostanziale del presente provvedimento, per la presentazione a Regione Lombardia da parte degli organizzatori fieristici di richieste di integrazione del calendario regionale e per il riconoscimento delle qualifiche internazionale, nazionale e regionale per manifestazioni di rilevante interesse non previste in sede di programmazione annuale;

Vista la l.r. 7 luglio 2008 n. 20 «Testo Unico delle leggi regionali in materia di organizzazione e personale» nonché i provvedimenti organizzativi della X Legislatura;

All'unanimità dei voti espressi nelle forme di legge;

#### DELIBERA

1. di approvare i requisiti e le procedure di cui all'Allegato A, parte integrante e sostanziale del presente provvedimento, per la presentazione a Regione Lombardia da parte degli organizzatori fieristici di richieste di integrazione del calendario regionale e per il riconoscimento delle qualifiche internazionale, nazionale e regionale per manifestazioni di rilevante interesse non previste in sede di programmazione annuale;

2. di disporre la pubblicazione del presente atto sul Bollettino Ufficiale di Regione Lombardia.

Il segretario: Fabrizio De Vecchi

**REQUISITI E PROCEDURE PER L'ATTUAZIONE DEL COMMA 4 BIS DELL'ARTICOLO 126 DELLA L.R. 6/2010**

1. Le domande di inserimento nel calendario regionale e di riconoscimento della qualifica internazionale, nazionale e regionale possono essere presentate in deroga ai termini di cui agli articoli 8 comma 1 e 19 comma 1 del r.r. 5/2003 e s.m.i., sia nel caso di manifestazioni alla prima edizione in Lombardia che di manifestazioni già esistenti, qualora non sia stato possibile per l'organizzatore definirne il periodo, il luogo e le modalità di svolgimento entro i termini di cui al citato regolamento, per cause oggettive e dimostrabili.
2. Sono considerate cause oggettive:
  - a. La manifestazione è di nuova ideazione e il perfezionamento della sua organizzazione è avvenuto in un momento successivo ai termini di cui al punto 1;
  - b. La manifestazione, già esistente, si trasferisce in Lombardia da altra Regione o da altro Stato e tale trasferimento è stato perfezionato in un momento successivo ai termini prescritti;
  - c. La messa a disposizione, da parte di terzi, di fattori essenziali allo svolgimento della manifestazione (es: spazi espositivi, finanziamenti, diritti, marchi ecc.) è avvenuta, per cause non imputabili all'organizzatore, in un momento successivo ai termini previsti;
  - d. Sono intervenute problematiche aziendali e societarie (es: imprese di nuova creazione, fusioni e acquisizioni, difficoltà finanziarie giuridicamente accertate ecc.) che hanno limitato l'operatività e la programmazione delle attività da parte del soggetto organizzatore;
  - e. Ulteriori situazioni, da documentare adeguatamente, non prevedibili da parte dell'organizzatore e non imputabili a quest'ultimo, che abbiano impedito l'organizzazione dell'evento in maniera determinante.
3. Le domande dovranno essere presentate almeno 3 mesi prima della data di svolgimento della manifestazione, secondo le modalità e corredate dai documenti previsti all'art. 8 commi 1 bis e 4 del r.r. 5/2003.
4. L'organizzatore richiedente dovrà allegare alla domanda la documentazione che attesti la sussistenza dei motivi oggettivi che non hanno reso possibile la presentazione della richiesta entro i termini sopra riportati, e che illustri il rilevante interesse della manifestazione per il settore di riferimento o per il sistema economico lombardo nel suo complesso.
5. In sede di istruttoria delle domande il dirigente competente per materia, oltre a verificare i requisiti previsti agli artt. 2, 3, 4, 5 e 6 del r.r. 5/2003, verifica:
  - a. la sussistenza di motivi oggettivi a giustificazione della mancata presentazione della domanda entro i termini sopra citati;
  - b. il rilevante interesse della manifestazione per il settore di riferimento o per il sistema economico lombardo nel suo complesso.
6. La qualifica di manifestazione fieristica internazionale, nazionale e regionale per le domande presentate entro il termine di cui al punto 3 del presente allegato è disposta entro 30 giorni dalla presentazione della domanda, con decreto del dirigente competente per materia.
7. Entro 30 giorni dall'avvenuto riconoscimento della qualifica ai sensi del punto precedente, la Giunta regionale provvede con proprio atto all'aggiornamento del calendario fieristico regionale.

Serie Ordinaria n. 37 - Venerdì 15 settembre 2017

## D) ATTI DIRIGENZIALI

Giunta regionale

### Presidenza

**D.d.u.o. 5 settembre 2017 - n. 10555****Prelievo dal fondo di riserva di cassa e relativi adeguamenti degli stanziamenti del bilancio di previsione 2017 e del relativo documento tecnico d'accompagnamento - 16° provvedimento**

IL DIRIGENTE DELLA U.O. PROGRAMMAZIONE E GESTIONE FINANZIARIA

Vista la legge regionale 29 dicembre 2016, n. 35 «Legge di Stabilità 2017-2019»;

Vista la legge regionale 29 dicembre 2016, n. 36 «Bilancio di previsione per l'esercizio finanziario 2017 e bilancio pluriennale 2017/2019 a legislazione vigente»;

Vista la d.g.r. 29 dicembre 2016 n. X/6101 «Approvazione del Documento Tecnico di accompagnamento al Bilancio di previsione 2017-2019, piano di alienazione e valorizzazione degli immobili regionali per l'anno 2017 - programmi pluriennali delle attività degli enti e delle società in house- prospetti per il consolidamento dei conti del bilancio regionale e degli enti dipendenti - Piano studi e ricerche 2017-2019»;

Visto il decreto del Segretario generale n.14081 del 29 dicembre 2016 «Bilancio finanziario gestionale 2017-2019»;

Vista la d.g.r. n. 6380 del 27 marzo 2017 «Riaccertamento ordinario dei residui al 31 dicembre 2016 ex art. 3 comma 4 del d.lgs. 118/2011»;

Vista la d.g.r. n. 6493 del 21 aprile 2017 «Variazioni agli stanziamenti di cassa del bilancio finanziario 2017 a seguito della determinazione dei residui attivi e passivi effettivi all'1 gennaio 2017»;

Vista la legge regionale del 10 agosto 2017, n. 22 «Assestamento al bilancio 2017/2019 - I provvedimento di variazione con modifiche di leggi regionali»

Visto il decreto del Segretario generale n. 9829 del 4/8/17 «Integrazione al bilancio finanziario gestionale 2017-2019 a seguito dell' «Assestamento al bilancio 2017-2019 - I° provvedimento di variazione con modifiche di leggi regionali», approvato con l.c.r. n. 162 del 1 agosto 2017;

Visto l'art 48 del d.lgs.118/2011 «Disposizioni in materia di armonizzazione dei sistemi contabili e degli schemi di bilancio delle Regioni, degli enti locali ed i loro organismi, a norma degli articoli 1 e 2 della L.42/2009» e successivo d.lgs.126/2014«Disposizioni integrative e correttive del decreto legislativo 23 giugno 2011 n.118» che disciplina casistiche e modalità di utilizzo dei fondi di riserva iscritti a bilancio;

Considerato che le Direzioni Generali hanno richiesto integrazioni di cassa sui capitoli indicati nell'allegato A al fine di procedere alla liquidazione di spese con carattere di urgenza relative ad obbligazioni in scadenza i cui stanziamenti di cassa non sono stati previsti o sono stati stimati in misura inferiore in sede di previsioni iniziali o di successive variazioni di bilancio;

Dato atto che la dotazione finanziaria di cassa del cap. 1.20.01.736 «Fondo di riserva del bilancio di cassa», alla data del 31 agosto 2017 è di € 2.700.292.084,57

Rilevata la necessità e l'urgenza di provvedere all'adeguamento dello stanziamento di cassa dei capitoli di cui all'allegato «A», che forma parte integrante e sostanziale del presente provvedimento, per gli importi ivi indicati, al fine di dar corso a pagamenti necessari all'adempimento di obbligazioni giuridiche sottostanti;

Visto il decreto del Segretario generale della Presidenza del 20 maggio 2016, n. 4517 contenente la definizione e l'articolazione delle strutture organizzative dirigenziali oggetto di rimodulazione delle direzioni ed aree;

Visti i provvedimenti organizzativi della X legislatura;

Visto in particolare il VII Provvedimento Organizzativo 2016 della X Legislatura adottato con la d.g.r. n. 5227 del 31 maggio 2016 che ha definito gli assetti organizzativi della Giunta regionale conferendo l'incarico di dirigente dell'Unità Organizzativa «Programmazione e gestione finanziaria» alla Dott.ssa Marelli Elide Maria;

Richiamata la l.r. 31 marzo 1978, n. 34 e s.m.i., art. 41 comma 2, che detta «Norme sulle procedure della programmazione, sul bilancio e sulla contabilità della regione» ed il r.r. 2 aprile 2001,

n. 1 «Regolamento di contabilità della Giunta regionale» per quanto compatibili con le norme di cui al citato decreto legislativo n. 118/2011;

DECRETA

1. di prelevare, sulla base delle motivazioni espresse in premessa, la somma di € 57.364,00 dal cap. 1.20.01.736 «Fondo di riserva del bilancio di cassa» del bilancio per l'esercizio finanziario 2017;

2. di apportare la conseguente variazione alla dotazione di cassa dei capitoli, specificati nell'allegato «A», che costituisce parte integrante e sostanziale del presente provvedimento, del bilancio di previsione 2017 ed al Documento tecnico di accompagnamento per un importo complessivo di € 57.364,00;

3. di trasmettere copia del presente atto, entro dieci giorni al Consiglio regionale e pubblicarlo sul Bollettino Ufficiale della Regione.

IL dirigente  
Elide Maria Marelli

\_\_\_\_\_ • \_\_\_\_\_





Progressivo 2017 : 16

ALLEGATO "A"

---

**PRELIEVO DAL FONDO DI RISERVA DI CASSA - ART.48, DLGS 118/2011**


---

**Capitolo 008217      Autonome      TIT: Spese correnti**

FINANZIAMENTO PER LE SEZIONI PRIMAVERA

MISSIONE- 4 - PROGRAMMA - 01 - TITOLO- 1

VERIFICA EQUILIBRIO DI CASSA

RISPETTATO

	Euro
STANZIAMENTO COMPETENZA	213.648,00
IMPEGNI	0
STANZIAMENTO CASSA	192.283,00
RESIDUI INIZIALI	0,00
FPV 2017	0
INTEGRAZIONE DI CASSA	<b>21.365,00</b>

**Capitolo 010328      Autonome      TIT: Spese correnti**
FINANZIAMENTO SEZIONI PRIMAVERA -TRASFERIMENTI CORRENTI  
ALLE AMMINISTRAZIONI CENTRALI

MISSIONE- 4 - PROGRAMMA - 01 - TITOLO- 1

VERIFICA EQUILIBRIO DI CASSA

RISPETTATO

	Euro
STANZIAMENTO COMPETENZA	26.356,00
IMPEGNI	0
STANZIAMENTO CASSA	23.720,00
RESIDUI INIZIALI	0,00
FPV 2017	0
INTEGRAZIONE DI CASSA	<b>2.636,00</b>

**Capitolo 010329**      **Autonome**      **TIT: Spese correnti**

FINANZIAMENTO SEZIONI PRIMAVERA - TRASFERIMENTI CORRENTI AD ALTRE IMPRESE

MISSIONE- 4 - PROGRAMMA - 01 - TITOLO- 1

VERIFICA EQUILIBRIO DI CASSA

RISPETTATO

	Euro
STANZIAMENTO COMPETENZA	16.262,00
IMPEGNI	0
STANZIAMENTO CASSA	14.635,00
RESIDUI INIZIALI	
FPV 2017	0
INTEGRAZIONE DI CASSA	<b>1.627,00</b>

**Capitolo 010330**      **Autonome**      **TIT: Spese correnti**

FINANZIAMENTO SEZIONI PRIMAVERA -TRASFERIMENTI CORRENTI ALLE ISTITUZIONI SOCIALI PRIVATE

MISSIONE- 4 - PROGRAMMA - 01 - TITOLO- 1

VERIFICA EQUILIBRIO DI CASSA

RISPETTATO

	Euro
STANZIAMENTO COMPETENZA	243.735,00
IMPEGNI	0
STANZIAMENTO CASSA	219.361,00
RESIDUI INIZIALI	0,00
FPV 2017	0
INTEGRAZIONE DI CASSA	<b>24.374,00</b>

### SINTESI MISSIONE 4

MISS.	PROG.	TITOLO	DESCRIZIONE	EURO
4	01	1	Spese correnti	50.002
			<b>TOTALE MISSIONE</b>	<b>50.002</b>

**Capitolo 011681**      **Vincolate**      **TIT: Spese correnti**

TRASFERIMENTI DELL'UNIONE EUROPEA NELL'AMBITO DEL  
PROGRAMMA EUROPA CREATIVA 2014-2020 - PROGETTO NEWLIB AD  
AMMINISTRAZIONI LOCALI

MISSIONE- 5 - PROGRAMMA - 02 - TITOLO- 1

VERIFICA EQUILIBRIO DI CASSA

RISPETTATO

	Euro
STANZIAMENTO COMPETENZA	9.786,00
IMPEGNI	0
STANZIAMENTO CASSA	8.807,00
RESIDUI INIZIALI	0,00
FPV 2017	0
INTEGRAZIONE DI CASSA	<b>979,00</b>

**Capitolo 011917**      **Vincolate**      **TIT: Spese correnti**

TRASFERIMENTI DELLA UNIONE EUROPEA PER IL PROGRAMMA  
INTERREG ALPINE SPACE 2014-2020 - PROGETTO ALPFOODWAY-  
PRESTAZIONI PROFESSIONALI E SPECIALISTICHE

MISSIONE- 5 - PROGRAMMA - 02 - TITOLO- 1

VERIFICA EQUILIBRIO DI CASSA

RISPETTATO

	Euro
STANZIAMENTO COMPETENZA	3.825,00
IMPEGNI	0
STANZIAMENTO CASSA	3.442,00
RESIDUI INIZIALI	
FPV 2017	0
INTEGRAZIONE DI CASSA	<b>383,00</b>

### SINTESI MISSIONE 5

MISS.	PROG.	TITOLO	DESCRIZIONE	EURO
5	02	1	Spese correnti	1.362
			<b>TOTALE MISSIONE</b>	<b>1.362</b>

Serie Ordinaria n. 37 - Venerdì 15 settembre 2017

**Capitolo 008717**      **Autonome**      **TIT: Spese correnti**

TRASFERIMENTI AD AMMINISTRAZIONI LOCALI PER LA CONOSCENZA DELLE CARATTERISTICHE FISICHE DEL TERRITORIO E PER LA PREVENZIONE DEI RISCHI GEOLOGICI, IDROGEOLOGICI E SISMICI

MISSIONE- 9 - PROGRAMMA - 01 - TITOLO- 1

VERIFICA EQUILIBRIO DI CASSA

RISPETTATO

	Euro
STANZIAMENTO COMPETENZA	60.000,00
IMPEGNI	0
STANZIAMENTO CASSA	54.000,00
RESIDUI INIZIALI	0,00
FPV 2017	0
INTEGRAZIONE DI CASSA	<b>6.000,00</b>

**SINTESI MISSIONE 9**

MISS.	PROG.	TITOLO	DESCRIZIONE	EURO
9	01	1	Spese correnti	6.000
<b>TOTALE MISSIONE</b>				<b>6.000</b>

**ALLEGATO - SINTESI PER MISSIONE E PROGRAMMI E TITOLI**

MISSIONE	DESCRIZIONE	PROGRAMMA	DESCRIZIONE	TITOLO	DESCRIZIONE	EURO
4	Istruzione e diritto allo studio	01	Istruzione prescolastica	1	Spese correnti	50.002
5	Tutela e valorizzazione dei beni e delle attività culturali	02	Attività culturali e interventi diversi nel settore culturale	1	Spese correnti	1.362
9	Sviluppo sostenibile e tutela del territorio e dell'ambiente	01	Difesa del suolo	1	Spese correnti	6.000
					<b>TOTALE VARIAZIONI AUMENTATIVE</b>	<b>57.364</b>

<b>20</b>	<b>FONDI E ACCANTONAMENTI</b>	<b>01</b>	<b>FONDO DI RISERVA</b>	<b>TOTALE PRELIEVO FONDO CASSA</b>	<b>- 57.364</b>
-----------	-------------------------------	-----------	-------------------------	------------------------------------	-----------------

## D.G. Welfare

**D.d.s. 29 agosto 2017 - n. 10325**  
**Cooperativa Sociale Società Dolce Società Cooperativa,**  
**con sede legale in via Cristina da Pizzano n. 5, Bologna, CF**  
**03772490375. Riconoscimento di ente unico di una pluralità**  
**di unità di offerta sociosanitarie accreditate**

### IL DIRIGENTE DELLA STRUTTURA ACCREDITAMENTO E NEGOZIAZIONE RETE TERRITORIALE

Visti:

- il d.lgs. 30 dicembre 1992, n. 502 e successive modificazioni e integrazioni;
- il d.p.r. 14 gennaio 1997, «Approvazione dell'atto di indirizzo e coordinamento alle Regioni ed alle Province autonome di Trento e Bolzano in materia di requisiti strutturali, tecnologici ed organizzativi minimi per l'esercizio delle attività sanitarie da parte delle strutture pubbliche e private»;
- i d.p.c.m. 14 febbraio 2001, «Atto di indirizzo e coordinamento in materia di prestazioni socio sanitarie» e 29 novembre 2001, «Definizione dei livelli essenziali di assistenza»;
- la l.r. 12 marzo 2008, n. 3, «Governo della rete degli interventi e dei servizi alla persona in ambito sociale»;
- la l.r. 30 dicembre 2009, n. 33, «Testo unico delle leggi regionali in materia di sanità» come modificata con l.r. 11 agosto 2015, n. 23, «Evoluzione del sistema sociosanitario lombardo: modifiche al Titolo I e al Titolo II della legge regionale 30 dicembre 2009 n. 33 (Testo unico delle leggi regionali in materia di sanità)»;
- la d.c.r. 17 novembre 2010, n. 88, «Piano Socio Sanitario Regionale 2010 - 2014»;

Richiamate le d.g.r.:

- 14 dicembre 2001, n. 7435, «Attuazione dell'art. 12, commi 3 e 4 della l.r. 11 luglio 1997, n. 31: Requisiti per l'autorizzazione al funzionamento e per l'accreditamento delle Residenze Sanitarie Assistenziali per Anziani (RSA)»;
- 7 aprile 2003, n. 12618, «Definizione degli standard di personale per l'autorizzazione al funzionamento e l'accreditamento delle Residenze Sanitarie Assistenziali per anziani (RSA) e prima revisione del sistema di remunerazione regionale (in attuazione della d.g.r. n. 7435 del 14 dicembre 2001)»;
- 22 marzo 2002, n. 8494, «Requisiti per l'autorizzazione al funzionamento e l'accreditamento dei Centri diurni integrati»;
- 9 maggio 2003, n. 12903, «Indirizzi e criteri per la remunerazione regionale dei Centri Diurni Integrati accreditati in attuazione della d.g.r. 22 marzo 2002, n. 8494»;
- 7 aprile 2003, n. 12620, «Definizione della nuova unità di offerta Residenza Sanitaria Assistenziale per persone con disabilità (RSD). Attuazione dell'art. 12, comma 2 della l.r. 11 luglio 1997, n. 31»;
- 23 luglio 2004, n. 18334, «Definizione della nuova unità di offerta Centro Diurno per persone con disabilità (CDD): requisiti per l'autorizzazione al funzionamento e per l'accreditamento»;
- 30 maggio 2012, n. 3541, «Definizione dei requisiti specifici per l'esercizio e l'accreditamento dell'assistenza domiciliare integrata», rettificata dalla d.g.r. 6 giugno 2012, n. 3584»;
- 25 luglio 2012, n. 3851, «Determinazioni in ordine alle tariffe sperimentali dei nuovi profili dell'assistenza domiciliare integrata (ADI)»;
- 31 ottobre 2014, n. 2569, «Revisione del sistema di esercizio e accreditamento delle unità di offerta sociosanitarie e linee operative per le attività di vigilanza e controllo» come modificata con d.g.r. 29 dicembre 2015, n. 4702, «Determinazioni in ordine alla gestione del servizio socio sanitario regionale per l'esercizio 2016»;
- 5 dicembre 2016, n. 5954, «Determinazioni in ordine alla gestione del servizio socio sanitario regionale per l'esercizio 2017»;

Rilevato che il legale rappresentante del soggetto gestore Cooperativa Sociale Società Dolce Società Cooperativa, con sede legale in via Cristina Da Pizzano n. 5, Bologna, CF 03772490375, ha presentato la richiesta per il riconoscimento di

Ente Unico, con nota protocollata in data 6 febbraio 2017 prot. G1.2017.4031, successivamente integrata con nota datata 16 giugno 2017, limitatamente alle seguenti unità di offerta:

Codice CUDES	Tipologia UDO	Denominazione	Indirizzo	Località	ATS
016107	ADI	Cooperativa Sociale Società Dolce	Via Timoni A Lago 44	Paratico	Brescia
001370	RSA	Papa Giovanni XXIII	Via Damiano Chiesa 28	Trescore Balneario	Bergamo
001300	CDI	Papa Giovanni XXIII	Via Damiano Chiesa 28	Trescore Balneario	Bergamo
001241	RSA	San Paolo	Via Trento 1	Azzano San Paolo	Bergamo
001480	RSA	Casa Sorelle Girelli	Via Roma 87	Marone	Brescia
001926	CDD	L'Orizzonte	Via Magrini 5	Pessina Cremonese	Val Padana
001963	RSA	Ducale	Via Silvio Pellico 14	Revere	Val Padana
001841	CDD	Tam Tam	Piazza Giotto 2	San Giorgio di Mantova	Val Padana
004775	RSD	Tam Tam	Piazza Giotto 1	San Giorgio di Mantova	Val Padana

Visto il provvedimento n. 611 del 10 agosto 2017 adottato dalla ATS Bergamo, pervenuto in data 23 agosto 2017, prot. n. G1.2017.26202 di attestazione del possesso dei requisiti di Ente Unico;

Ritenuto di accogliere la richiesta di riconoscimento di Ente Unico per le unità di offerta sociosanitarie di cui sopra, avendo verificato in fase istruttoria la conformità rispetto alla d.g.r. n. 2569/2014, come modificata con d.g.r. n. 4702/2015, la completezza dell'attestazione del possesso dei requisiti prodotta dalla ATS competente e di iscrivere il riconoscimento nell'apposito registro regionale delle unità di offerta sociosanitarie accreditate;

Dato atto che il presente provvedimento conclude il relativo procedimento nei termini previsti dalla d.g.r. n. 2569/14, come modificata con d.g.r. n. 4702/2015, con scadenza in data 22 settembre 2017;

Dato atto che l'adozione del presente provvedimento rientra tra le competenze della Struttura Accreditamento e Negoziazione Rete Territoriale, individuate dalla d.g.r. 27 ottobre 2015, n. 4235, «XIV provvedimento organizzativo 2015»;

Richiamata la l.r. 7 luglio 2008, n. 20 «Testo unico delle leggi regionali in materia di organizzazione e personale»;

Richiamato altresì il decreto del Segretario generale 25 luglio 2013 n. 7110 «Individuazione delle strutture organizzative e delle relative competenze ed aree di attività della Giunta regionale - X Legislatura»;

Ravvisata la necessità di inviare il presente atto alle ATS di: Bergamo, Brescia e Val Padana, di ubicazione delle unità di offerta e di pubblicare il presente atto sul Bollettino Ufficiale della Regione Lombardia;

DECRETA

1. di riconoscere, con decorrenza dalla data di approvazione del presente atto, la Cooperativa Sociale Società Dolce Società Cooperativa, con sede legale in via Cristina Da Pizzano n. 5, Bologna, CF 03772490375, Ente Unico gestore limitatamente alle seguenti unità di offerta sociosanitarie:

Codice cudes	Tipologia udo	Denominazione	Indirizzo	Località	ATS
016107	ADI	Cooperativa Sociale Società Dolce	Via Timoni a Lago 44	Paratico	Brescia
001370	RSA	Papa Giovanni XXIII	Via Damiano Chiesa 28	Trescore Balneario	Bergamo

## Serie Ordinaria n. 37 - Venerdì 15 settembre 2017

001300	CDI	Papa Giovanni XXIII	Via Damiano Chiesa 28	Trescore Balneario	Bergamo
001241	RSA	San Paolo	Via Trento 1	Azzano San Paolo	Bergamo
001480	RSA	Casa Sorelle Girelli	Via Roma 87	Marone	Brescia
001926	CDD	L'Orizzonte	Via Magrini 5	Pessina Cremonese	Val Padana
001963	RSA	Ducale	Via Silvio Pellico 14	Revere	Val Padana
001841	CDD	Tam Tam	Piazza Giotto 2	San Giorgio Di Mantova	Val Padana
004775	RSD	Tam Tam	Piazza Giotto 1	San Giorgio Di Mantova	Val Padana

2. di fare obbligo all'Ente Unico di comunicare tempestivamente alla Regione e alle ATS di ubicazione delle unità di offerta, tutti quegli elementi che eventualmente in futuro possano incidere sul presente riconoscimento, ivi comprese la cessazione o la cessione dell'attività e richiedere, ove necessario, una modifica del riconoscimento medesimo;

3. di inviare il presente atto alle ATS di: Bergamo, Brescia e Val Padana, di ubicazione delle unità di offerta e di pubblicare il presente atto sul Bollettino Ufficiale della Regione Lombardia.

Il dirigente  
Giuseppe Matozzo

## D.G. Ambiente, energia e sviluppo sostenibile

D.d.g. 12 settembre 2017 - n. 10892

**Approvazione, ai sensi degli articoli 84 e 85 della l.r. 12/2005, della modulistica utile alla predisposizione degli atti e delle determinazioni che gli enti locali lombardi debbono assumere nei procedimenti paesaggistici di loro competenza**

IL DIRETTORE GENERALE  
ALL'AMBIENTE, ENERGIA E SVILUPPO SOSTENIBILE

Visti:

- il decreto legislativo 22 gennaio 2004, n. 42 «Codice dei beni culturali e del paesaggio»;
- il decreto del Presidente della Repubblica 13 febbraio 2017, n. 31 «Regolamento recante individuazione degli interventi esclusi dall'autorizzazione paesaggistica o sottoposti a procedura autorizzatoria semplificata»;
- la legge regionale 11 marzo 2005, n. 12 «Legge per il governo del territorio»;

Visti in particolare:

- l'art. 84 della legge regionale 11 marzo 2005, n. 12 il quale stabilisce che «*Gli enti competenti al rilascio delle autorizzazioni paesaggistiche e alla irrogazione delle sanzioni amministrative si attengono alle disposizioni in merito emanate dalla Giunta regionale.*»

- l'art. 85 della legge regionale 11 marzo 2005, n. 12 il quale stabilisce che «*La Giunta regionale assicura agli enti locali, che intendano avvalersene, idonea collaborazione tecnico-consulativa mediante individuazione della struttura operativa preposta e delle modalità di svolgimento del servizio in modo da garantire agli enti locali un riferimento unico all'interno del competente settore della Giunta stessa.*»

Richiamata la d.g.r. 22 dicembre 2011, n. IX/2727 «*Criteri e procedure per l'esercizio delle funzioni amministrative in materia di beni paesaggistici in attuazione della legge regionale 11 marzo 2005, n. 12 - contestuale revoca della d.g.r. 2121/2006*» ed in particolare l'allegato «appendice A (modulistica e documentazione)», contenente moduli e facsimili per la redazione di atti e determinazioni da parte degli Enti locali lombardi titolari di competenze paesaggistiche;

Vista la d.g.r. 10 ottobre 2012, n. IX/4138 «*Determinazioni in ordine alla d.g.r. 2727/2011 - Criteri e procedure per l'esercizio delle funzioni amministrative in materia di beni paesaggistici in attuazione della legge regionale 11 marzo 2005, n. 12*», con la quale, al fine di assicurare l'efficienza e l'efficacia dell'azione di supporto agli Enti locali nell'esercizio delle funzioni paesaggistiche loro attribuite, si è demandato alla competente Direzione Generale il compito di provvedere, in caso di variazioni del quadro legislativo e regolamentare di riferimento, all'integrazione e/o all'aggiornamento della modulistica e della documentazione di cui all'appendice A della d.g.r. 2727/2011;

Richiamato il decreto del direttore generale all'ambiente, energia e sviluppo sostenibile n. 12746 del 24 dicembre 2013, con il quale è stata approvata la nuova modulistica in sostituzione di quella allegata ai criteri regionali sopra richiamati;

Considerato che, successivamente a tale provvedimento, sono intervenute modifiche ed integrazioni al d.lgs. 42/2004 «Codice dei Beni culturali e del paesaggio» ed è stato emanato il decreto del Presidente della Repubblica 13 febbraio 2017, n. 31, si rende necessario provvedere ad una nuova revisione/aggiornamento della modulistica allegata al decreto n. 12746 del 24 dicembre 2013;

Considerato in particolare che gli articoli 2 e 4 del decreto del Presidente della Repubblica 13 febbraio 2017, n. 31 stabiliscono l'esclusione dall'obbligo di autorizzazione paesaggistica, per una serie di opere ed interventi puntualmente indicati negli allegati A e B al decreto medesimo e meglio precisati nel comunicato regionale n. 62 del 12 aprile 2017 e con la circolare MIBACT n. 42 del 21 luglio 2017 (<http://www.regione.lombardia.it/wps/portal/istituzionale/HP/DettaglioRedazionale/servizi-e-informazioni/enti-e-operatori/territorio/paesaggio/competenze-e-procedure-paesaggistiche>)

Visti gli allegati al presente provvedimento, denominati «A1 - modulistica e documentazione per procedure paesaggistiche ordinarie (art. 146 - d.lgs. 42/2004)» e «A2 - modulistica e documentazione per procedure paesaggistiche semplificate (art. 3 - d.p.r. 31/2017)», che contengono una serie di facsimili e schemi utili a fornire un riferimento omogeneo ed unitario per la redazione di atti e determinazioni che gli Enti locali lombardi debbono assumere nei procedimenti paesaggistici di loro competenza;

Visto il Programma Regionale di Sviluppo della X<sup>a</sup> Legislatura, approvato dal Consiglio regionale con d.c.r. n. 78 del 9 luglio 2013 e in particolare il risultato atteso «Disciplina paesaggistica e iniziative per la tutela e la promozione della qualità del paesaggio lombardo» (codice Ter.0905.266b), al cui perseguimento il presente decreto concorre;

Vista la legge regionale 7 luglio 2008, n. 20 «Testo unico delle leggi regionali in materia di organizzazione e personale» nonché i provvedimenti organizzativi della X<sup>a</sup> Legislatura ed in particolare la d.g.r. n. X/87 del 29 aprile 2013 ed il decreto del Segretario generale n. 710 del 25 luglio 2013;

Vista la legge 7 agosto 1990, n. 241 e successive modifiche ed integrazioni;

DECRETA

1. Di approvare gli allegati al presente provvedimento, denominati «A1 - modulistica e documentazione per procedure paesaggistiche ordinarie (art. 146 - d.lgs. 42/2004)» e «A2 - modulistica e documentazione per procedure paesaggistiche semplificate (art. 3 - d.p.r. 31/2017)», quali parti integranti e sostanziali dello stesso.

2. Di dare atto che gli allegati di cui al punto precedente sostituiscono l'allegato «appendice A - modulistica e documentazione per procedure paesaggistiche ordinarie (art. 146 del d.lgs. 42/2004) e semplificate (art. 1 del d.p.r. 139/2010)» al decreto direttore generale all'ambiente, energia e sviluppo sostenibile n. 12746 del 24 dicembre 2013.

3. Di demandare al Dirigente della competente Struttura regionale gli adempimenti relativi alla comunicazione del presente provvedimento agli Enti interessati provvedendo anche alla pubblicazione sul sito istituzionale di Regione Lombardia.

4. Di disporre la pubblicazione del presente decreto, comprensivo degli allegati di cui al precedente punto 1, sul Bollettino Ufficiale della Regione Lombardia.

Il direttore generale  
Mario Nova

\_\_\_\_\_ • \_\_\_\_\_

**A1 - modulistica e documentazione  
per procedure paesaggistiche  
“ordinarie”  
(art. 146 - D. Lgs. 42/2004)**



1. **FACSIMILE** istanza di autorizzazione paesaggistica con “procedimento ordinario” (art. 146, D. Lgs. 42/2004)
2. **DOCUMENTAZIONE** da allegare alle istanze di autorizzazione paesaggistica con “procedimento ordinario” (art. 146, D. Lgs. 42/2004)
3. **FACSIMILE** richiesta di parere alla Soprintendenza per istanze di autorizzazione paesaggistica con “procedimento ordinario”
4. **FACSIMILE** autorizzazione paesaggistica in “procedura ordinaria” (con parere vincolante favorevole da parte della Soprintendenza)
5. **FACSIMILE** autorizzazione paesaggistica in “procedura ordinaria” (in assenza del parere vincolante da parte della Soprintendenza)
6. **FACSIMILE** diniego paesaggistico in “procedura ordinaria” (con parere *favorevole/favorevole con prescrizioni/negativo* della Commissione Paesaggio e con parere vincolante negativo e conseguente preavviso di diniego da parte della Soprintendenza confermato anche a seguito del non accoglimento delle eventuali osservazioni formulate dal richiedente)
7. **FACSIMILE** preavviso di diniego paesaggistico in “procedura ordinaria” in base all'art. 146, comma 8 del D. Lgs. n. 42/2004 ed ai sensi dell'art. 10-bis della legge n. 241/90 e s.m.i., (in assenza del parere vincolante da parte della Soprintendenza)
8. **FACSIMILE** diniego paesaggistico in “procedura ordinaria” (in assenza del parere vincolante da parte della Soprintendenza)

## 1. FACSIMILE istanza autorizzazione paesaggistica con “procedimento ordinario” (art. 146, D. Lgs. 42/2004)

in carta legale se dovuta e nella misura stabilita

All'ente competente al rilascio  
dell'autorizzazione paesaggistica

Oggetto: Istanza di autorizzazione paesaggistica con procedimento ordinario, ai sensi dell'art. 146, comma 2 del Decreto Legislativo 22 gennaio 2004, n. 42 “Codice dei Beni Culturali e del Paesaggio”

Il sottoscritto....., residente a .....,  
in Via ....., n....., tel. ....,  
Fax. ...., Codice Fiscale (o Partita IVA) .....,  
proprietario (o altro titolo) dell'immobile sito in ....., Via .....,  
foglio ....., mappale .....,

### chiede

a codesta Amministrazione, l'autorizzazione paesaggistica con procedimento ordinario, ai sensi dell'art. 146, comma 2 del Decreto Legislativo 22 gennaio 2004, n. 42 e successive modifiche ed integrazioni per la realizzazione delle opere, consistenti in ....., così come indicate nella documentazione tecnica (composta dalla relazione paesaggistica e dagli elaborati di progetto) allegata e redatta da ....., con sede in ....., Via ....., n. ...., Tel. ...., Fax ....., iscritto al n....., dell'ordine/collegio ....., della provincia di .....

A tal fine dichiara che l'intervento necessita di autorizzazione paesaggistica, ai sensi dell'articolo 146 del Decreto Legislativo 22 gennaio 2004, n. 42 e successive modifiche ed integrazioni, in quanto lo stesso ricade in ambito assoggettato a tutela paesaggistica in base:

- all'art. 136, lettera ....., del D. Lgs. 22 gennaio 2004, n. 42, in quanto assoggettate a tutela paesaggistica con specifico provvedimento (*DM .....*; *DGR .....*);
- all'art. 142, comma 1, lettera ....., del D. Lgs. 22 gennaio 2004, n. 42, in quanto ricadenti entro ..... (*fasce di rispetto del ...*; *perimetro del Parco ...*; *ambiti boscati; ...*);

e che le opere previste sono attribuite alla competenza di codesta Amministrazione ai sensi dell'art. 80, comma ....., lettera ....., della legge regionale 11 marzo 2005, n. 12.

Segnala che l'ambito interessato dall'intervento proposto è inoltre assoggettato ai seguenti vincoli .....

Il sottoscritto dichiara altresì che per precedenti interventi su tale immobile è stata rilasciata da ..... (*indicare l'Ente*), l'autorizzazione paesaggistica n. ...., in data ..... della quale si produce copia *oppure* che non si produce in copia in quanto agli atti dell'ente medesimo.

Si allegano a corredo della domanda, la relazione paesaggistica e gli elaborati di progetto, così come richiesti dalla normativa vigente.

Firma

Da autenticarsi secondo le modalità previste dal comma 3, dell'art. 38, del D.P.R. 445/2000

## **2. DOCUMENTAZIONE da allegare alle istanze di autorizzazione paesaggistica con “procedimento ordinario” (art. 146, D. Lgs. 42/2004)**

La documentazione da allegare alle istanze di autorizzazione è stata definita dal DPCM 12 dicembre 2005 ed il medesimo provvedimento, all'art. 3, prevede che le Regioni possono sottoscrivere, con la Direzione Regionale del Ministero per i Beni e le Attività Culturali, un accordo che integri e semplifichi la documentazione che deve accompagnare le istanze di autorizzazione paesaggistica.

Regione Lombardia in data 4 agosto 2006 ha sottoscritto tale accordo con la Direzione regionale per i Beni paesaggistici ed architettonici della Lombardia.

Tale accordo è tuttora valido ed appare opportuno richiamare il punto 1 laddove si segnala, elemento peraltro del tutto ovvio ed evidente, che la documentazione che deve accompagnare le istanze di autorizzazione paesaggistica deve essere redatta alla scala adeguata ed in relazione al tipo di intervento proposto.

E' evidente che sia i contenuti della relazione paesaggistica che gli elaborati di progetto avranno necessità di essere più o meno approfonditi e dettagliati a seconda del tipo di progetto: il progetto per la modifica di una apertura di un edificio residenziale esistente comporta la redazione di una relazione paesaggistica e di elaborati progettuali diversi per quantità e qualità di un progetto di urbanizzazione di una parte di territorio.

**ACCORDO**  
**AI SENSI DELL' ART. 3 DEL DPCM 12.12.2005**

RELATIVO ALLA DOCUMENTAZIONE  
CHE DEVE ACCOMPAGNARE LE ISTANZE DI  
AUTORIZZAZIONE PAESAGGISTICA

TRA

**REGIONE LOMBARDIA**

E

**MINISTERO PER I BENI E LE ATTIVITA'  
CULTURALI**



## TRA

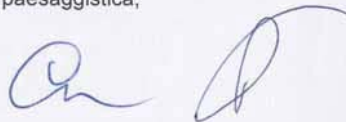
la **REGIONE LOMBARDIA**  
nella persona dell'Assessore al Territorio e Urbanistica

e

la **DIREZIONE REGIONALE PER I BENI CULTURALI E PAESAGGISTICI DELLA  
LOMBARDIA**  
del Ministero per i Beni e Le Attività Culturali  
nella persona del Direttore Regionale

## PREMESSO

- che il "Codice dei beni culturali e del paesaggio" (Decreto Legislativo 22 gennaio 2004, n. 42) prevede all'art. 146, comma 3 che sia individuata la documentazione necessaria ai fini della verifica di compatibilità paesaggistica degli interventi proposti;
- che la "Legge per il governo del territorio" (Legge Regionale 11 marzo 2005, n. 12) richiama all'art. 80, comma 1 tale previsione della norma nazionale;
- che con DPCM 12 dicembre 2005 sono state definite *"le finalità, i criteri di redazione, i contenuti della relazione paesaggistica che correda, congiuntamente al progetto dell'intervento che si propone di realizzare ed alla relazione di progetto, l'istanza di autorizzazione paesaggistica..."*;
- che il medesimo provvedimento prevede che la Regione, previo accordo con la Direzione regionale del Ministero dei beni e le attività culturali territorialmente competente, possa integrare e semplificare i contenuti della relazione paesaggistica;
- che con DGR n. VIII/2121 del 15 marzo 2006 sono stati approvati "Criteri e procedure per l'esercizio delle funzioni amministrative in materia di tutela dei beni paesaggistici" ;
- che in particolare l'allegato A del suddetto provvedimento regionale, nelle more degli adempimenti previsti dall'art 3 del DPCM 12.12.2005, *"indica i contenuti della relazione paesaggistica che deve corredare la domanda d'autorizzazione congiuntamente al progetto dell'intervento che si propone di realizzare"*;
- che l'entrata in vigore del Decreto Legislativo 24 marzo 2006, n. 157 non ha modificato per quanto attiene questo aspetto le precedenti disposizioni del "Codice dei beni culturali e del paesaggio";
- che appare, pertanto, opportuno ricercare uno specifico accordo sui contenuti della relazione paesaggistica e sulla documentazione che deve accompagnare i progetti di trasformazione paesaggistica che interessano il territorio lombardo, al fine di evitare che disposizioni regolamentari distinte possano costituire elemento di incertezza a tutto svantaggio della qualità dei progetti di trasformazione paesaggistica;





**SI SOTTOSCRIVE IL PRESENTE ACCORDO**  
ai sensi dell'art. 3 del DPCM 12 dicembre 2005

1. le domande di autorizzazione paesaggistica relative ad interventi di trasformazione del territorio lombardo dovranno essere corredate dalla documentazione, alla scala adeguata ed in relazione al tipo di intervento, indicata al punto successivo;
2. la documentazione che obbligatoriamente deve accompagnare le istanze di autorizzazione paesaggistica è costituita dalla relazione paesaggistica, dagli elaborati dello stato di fatto e dagli elaborati di progetto che, indicati nell'allegato A alla DGR n. VIII/2121 del 15 marzo 2006, di seguito si trascrivono:

**Relazione paesaggistica**

I contenuti della relazione paesaggistica qui definiti costituiscono per l'Amministrazione competente la base di riferimento essenziale per la verifica della compatibilità paesaggistica degli interventi ai sensi dell'art. 146 del decreto legislativo 22 gennaio 2004, n. 42 "Codice dei beni culturali e del paesaggio" come sostituito dall'art. 16 del decreto legislativo 24 marzo 2006, n. 157.

La relazione paesaggistica contiene tutti gli elementi necessari alla verifica della compatibilità dell'intervento, con riferimento specifico alle motivazioni del vincolo paesaggistico gravante sull'area nonché ai contenuti e alle indicazioni del Piano Territoriale Paesistico Regionale ovvero dei piani a valenza paesaggistica di maggiore dettaglio (PTC Provinciali e di Parco, strumenti urbanistici comunali).

La relazione deve, peraltro, avere specifica autonomia d'indagine ed essere corredata da elaborati tecnici preordinati altresì a motivare ed evidenziare la qualità dell'intervento anche per ciò che attiene al linguaggio architettonico e formale adottato in relazione al contesto d'intervento.

La relazione paesaggistica, mediante opportuna documentazione, dovrà dare conto dello stato di fatto dei luoghi, in particolare del contesto paesaggistico di riferimento (naturale, agricolo tradizionale, agricolo industrializzato, urbano, periurbano e insediativo diffuso e/o sparso) e della morfologia dell'ambito (costiero/rivierasco, di pianura, collinare montano), nonché delle caratteristiche progettuali dell'intervento.

Dovrà inoltre essere illustrato, nel modo più chiaro ed esaustivo possibile, l'effetto paesaggistico conseguente la realizzazione dell'intervento proposto (lo stato dei luoghi dopo l'intervento).

A tal fine, ai sensi dell'art. 146 del decreto legislativo 22 gennaio 2004, n. 42, come sostituito dall'art. 16 del decreto legislativo 24 marzo 2006, n. 157, la relazione paesaggistica allegata alla domanda d'autorizzazione indica:

- lo stato attuale del bene paesaggistico interessato;
- gli elementi di valore paesaggistico in esso presenti, nonché le eventuali presenze di beni culturali tutelati dalla parte II del Codice;
- gli impatti sul paesaggio delle trasformazioni proposte;
- gli eventuali elementi di mitigazione e compensazione proposti.

Deve anche contenere tutti gli elementi utili all'Amministrazione competente per effettuare la verifica di conformità dell'intervento proposto, consentendo di accertare la compatibilità rispetto ai valori paesaggistici riconosciuti dal vincolo, nonché la congruità con i criteri di gestione del bene tutelato e la complessiva coerenza con gli obiettivi di qualità paesaggistica contenute negli strumenti di pianificazione urbanistica e territoriale.



**Elaborati per la rappresentazione dello stato di fatto**

1. Inquadramento territoriale in scala adeguata (corografia, aerofotogrammetria, stralcio del PTC Provinciale o di Parco se vigenti, dello strumento urbanistico comunale, nonché fotopiano, se esistente) in relazione al tipo di intervento proposto;
2. Planimetria generale nelle scale 1:5000, 1:2000 o 1:1000, in relazione alla dimensione e localizzazione dell'intervento, con individuazione degli elementi costitutivi e rappresentativi del paesaggio;
3. Piano quotato, redatto in scala adeguata al tipo di trasformazione proposta, comprendente le specie vegetali presenti relazionato alla più vicina sede stradale; nel caso di territorio in declivio il progetto sarà corredato da una o più sezioni quotate estese a tutto il territorio oggetto dell'intervento, sede stradale ed edifici circostanti; nello stesso elaborato saranno indicati i movimenti di terra previsti in scavo e riporto nonché le opere di contenimento delle terre.
4. Rilievo dello stato di fatto dell'edificio o di altri manufatti (piante e coperture, prospetti e sezioni significative in scala 1:100) sui quali si intenda intervenire, descrittivo anche delle caratteristiche di finitura originali (quali, ad esempio, il tipo di intonaco, di pitturazione delle superfici, di trattamento delle opere metalliche e lignee, dei materiali di gronda e di copertura, ecc.), compreso, nel caso di interventi su intonaci storici, eventuale rilievo del degrado materico e indagine stratigrafica degli stessi.
5. Documentazione fotografica che rappresenti da più punti di vista, in modo panoramico, l'edificio o l'area oggetto dell'intervento.

**Elaborati di progetto**

1. Planimetria con l'inserimento ambientale del progetto (1:500, 1:5000) che individui i caratteri estetici e percettivi dell'intervento in relazione al contesto.
2. Piante, prospetti e sezioni significative: in scala 1:100 per gli edifici ed in scala adeguata per gli interventi di maggiore estensione territoriale.
3. Indicazione dei materiali di impiego, dei relativi colori (campionati) e dei sistemi costruttivi con rappresentazione, se necessaria, degli eventuali particolari;
4. Sezioni ambientali schematiche (1:500, 1:1000) rappresentative del rapporto fra l'intervento e il contesto paesaggistico assoggettato a tutela.
5. Rappresentazione fotografica della simulazione in loco dell'opera progettata (mediante paline o altro metodo di rappresentazione reale dell'ingombro) o fotomontaggio che ne evidenzii l'inserimento nel contesto paesaggistico, in relazione al tipo di intervento proposto;
6. Eventuale indicazione degli elementi di mitigazione e compensazione.

In relazione a particolari caratteristiche degli ambiti oggetto d'intervento o del progetto, gli enti titolari della competenza paesaggistica possono motivatamente richiedere eventuali approfondimenti specialistici quali, ad esempio, ricerche storiche e sul patrimonio culturale, indagini geologiche e/o vegetazionali ed altri studi.

Va precisato che gli enti sono tenuti a rendere disponibili e consultabili gli studi effettuati in loro possesso al fine di non rendere ulteriormente gravosa, per i richiedenti e progettisti, la redazione del progetto e della documentazione di accompagnamento dello stesso.

Le domande di autorizzazione paesaggistica carenti della relazione paesaggistica e della documentazione di progetto, non potendo essere compiutamente valutate, dovranno essere integrate con la documentazione mancante;

3. gli Enti firmatari si impegnano a verificare entro il 31 marzo 2007, anche tramite la realizzazione di controlli a campione, gli effetti dell'applicazione del presente accordo, provvedendo se necessario, e tramite un nuovo accordo, ad apportare le opportune modifiche e/o integrazioni al fine di garantire una attenta tutela e valorizzazione dei beni paesaggistici tramite una elevata qualità dei progetti di trasformazione paesaggistica;

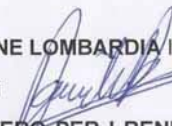


4. gli Enti firmatari si impegnano a promuovere, tramite la partecipazione a seminari/corsi di formazione e aggiornamento promossi anche dagli Enti locali e/o dalle associazioni professionali, un più elevato livello di consapevolezza progettuale tale da conseguire un miglior inserimento paesaggistico degli interventi proposti.

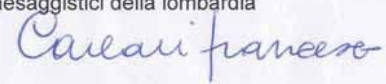
Letto, confermato e sottoscritto

Milano, li **4 AGO 2006**

Per **REGIONE LOMBARDIA** l'Assessore al Territorio e Urbanistica

Davide Boni 

Per **MINISTERO PER I BENI E LE ATTIVITA' CULTURALI** il Direttore Regionale per i  
beni culturali e paesaggistici della lombardia

Carla Di Francesco 



### 3. FACSIMILE richiesta di parere alla Soprintendenza per istanze di autorizzazione paesaggistica con “procedimento ordinario”

alla Soprintendenza Archeologia, Belle Arti e  
Paesaggio per .....

e p.c. al richiedente

**Oggetto: ISTANZA DI AUTORIZZAZIONE PAESAGGISTICA “ORDINARIA”  
RICHIESTA PARERE ex art. 146, comma 5 del D. Lgs. n. 42/2004**

Comune di .....

Richiedente: .....

Opere: .....

Protocollo: ..... (data di ricevimento dell'istanza)

**TRASMISSIONE DOCUMENTAZIONE con relazione tecnica illustrativa e proposta di provvedimento paesaggistico.**

In relazione alle opere in oggetto al fine di acquisire, come prescritto dall'art. 146, comma 5 del Decreto Legislativo 22 gennaio 2004, n. 42 e successive modifiche ed integrazioni, il parere vincolante di codesta Soprintendenza, si provvede a trasmettere la documentazione di progetto, unitamente alla prescritta relazione tecnica illustrativa ed alla proposta di provvedimento paesaggistico (art. 146, comma 7 del D. Lgs. 42/2004 e s.m.i.), relativa alle opere in oggetto.

#### **RELAZIONE TECNICA ILLUSTRATIVA e proposta di provvedimento paesaggistico favorevole / favorevole con prescrizioni / negativo**

La richiesta di autorizzazione paesaggistica relativa al progetto per la realizzazione dell'intervento in oggetto, interessa una area in Comune di ....., in ambito assoggettato a tutela paesaggistica ai sensi:

- dell'art. 136, comma 1, lettera ...) del D. Lgs. 22 gennaio 2004, n. 42, in quanto assoggettato a tutela paesaggistica con specifico provvedimento (*DM .....*; *DGR .....*);
- dell'art. 142, comma 1, lettera ...) del D. Lgs. 22 gennaio 2004, n. 42, in quanto ricadenti entro ..... (*fasce di rispetto del .....*; *perimetro del Parco .....*; *ambiti boscati; .....*).

La competenza amministrativa al rilascio dell'autorizzazione paesaggistica, per le opere richieste, è attribuita a questo Ente ai sensi dell'art. 80 comma ..., lettera ...) della legge regionale n. 12/2005.

L'intervento proposto non rientra tra quelli esclusi dall'obbligo di autorizzazione paesaggistica ai sensi dell'art. 149 del D.Lgs. 42/2004 e degli articoli 2 e 4 del DPR 31/2017 e la documentazione allegata al progetto risulta adeguata e conforme a quanto previsto dall'accordo sottoscritto, ai sensi dell'art. 3 del DPCM 12 dicembre 2005, tra Regione Lombardia e Direzione Regionale per i Beni Culturali e Paesaggistici della Lombardia in data 4 agosto 2006.

La Commissione Paesaggio, nella seduta del ....., ha espresso parere *favorevole / favorevole con prescrizioni / negativo* (che si allega in copia).

*(in caso venga proposto un provvedimento paesaggistico favorevole)*

La proposta progettuale, considerate le motivazioni della tutela paesaggistica relative all'ambito interessato dalle proposte trasformazioni nonché i criteri attuativi della legge regionale n. 12/2005, approvati con d.G.R. n. IX/2727 del 22 dicembre 2011 e s.m.i., risulta coerente con tali criteri poiché .....

*(in caso venga proposto un provvedimento paesaggistico favorevole con prescrizioni)*

Nel merito della proposta progettuale, considerate le motivazioni della tutela paesaggistica relative all'ambito interessato dalle proposte trasformazioni nonché i criteri attuativi della legge regionale n. 12/2005, approvati con d.G.R. n. IX/2727 del 22 dicembre 2011 e s.m.i., si suggeriscono, al fine di conseguire la coerenza con tali criteri ed un miglior inserimento paesaggistico delle opere proposte, le seguenti prescrizioni:

- .....
- .....

*(in caso venga proposto un provvedimento paesaggistico negativo)*

La proposta progettuale, considerate le motivazioni della tutela paesaggistica relative all'ambito interessato dalle proposte trasformazioni nonché i criteri attuativi della legge regionale n. 12/2005, approvati con d.G.R. n. IX/2727 del 22 dicembre 2011 e s.m.i., non risulta coerente con tali criteri ed in contrasto con le motivazioni del provvedimento di tutela paesaggistica (ex art. 136 o 142 del D. Lgs. 42/2004) poiché .....

Si propone pertanto un provvedimento paesaggistico *favorevole / favorevole con prescrizioni / negativo* all'approvazione del progetto presentato da .....

Si informa nel contempo che la presente costituisce comunicazione al richiedente dell'inizio del procedimento ai sensi dell'art. 146, comma 7 del D. Lgs. n. 42/2004

Distinti saluti.

il responsabile dell'istruttoria paesaggistica

Allegati: copia dell'istanza di autorizzazione paesaggistica;  
relazione paesaggistica e relativi elaborati di progetto;  
copia del parere della Commissione paesaggio

#### **4. FACSIMILE autorizzazione paesaggistica in “procedura ordinaria” (con parere vincolante favorevole/favorevole con prescrizioni da parte della Soprintendenza)**

Autorizzazione paesaggistica, ai sensi dell'art. 146 del Decreto Legislativo 22 gennaio 2004, n.42 e s.m.i., relativa all'istanza presentata da ..... per la realizzazione di ..... su un'area sita nel Comune di .....

#### **IL DIRIGENTE/IL RESPONSABILE DEL PROCEDIMENTO**

Visti:

- il Decreto legislativo 22 gennaio 2004, n. 42, e successive modifiche e integrazioni;
- la legge regionale 11 marzo 2005, n. 12 ed i criteri attuativi approvati dalla Giunta Regionale con d.G.R. n. IX/2727 del 22 dicembre 2011 e s.m.i.;
- il Piano Paesaggistico Regionale della Lombardia approvato con Delibera di Consiglio Regionale n. VIII/951 del 19 gennaio 2010;

Vista l'istanza presentata da ....., in data ....., protocollo n. ...., tesa ad ottenere il rilascio di autorizzazione paesaggistica per la realizzazione di ....., sulle aree site .....

Accertato che l'area oggetto dell'intervento richiesto è soggetta a tutela paesaggistica ai sensi:

- dell'art. 136, comma 1, lettera ...) del D. Lgs. 22 gennaio 2004, n. 42, in quanto assoggettato a tutela paesaggistica con specifico provvedimento (*DM ....; DGR ....*);
- dell'art. 142, comma 1, lettera ...) del D. Lgs. 22 gennaio 2004, n. 42, in quanto ricadenti entro ..... (*fasce di rispetto del ....; perimetro del Parco ....; ambiti boscati; ...*);

Verificato che l'intervento in oggetto è soggetto ad autorizzazione paesaggistica non ricorrendo i presupposti di cui all'art. 149 del D. Lgs. 42/2004 e degli articoli 2 e 4 del DPR 31/2017;

Considerato che, ai sensi dell'art. 80, comma .., lett. ...) della legge regionale 11 marzo 2005, n. 12 e successive modifiche ed integrazioni, la competenza amministrativa al rilascio dell'autorizzazione paesaggistica per le opere richieste è attribuita a questo Ente che risulta “idoneo” all'esercizio delle funzioni paesaggistiche in base al Decreto regionale n. .... del .....

Visto il parere *favorevole/favorevole con prescrizioni* espresso dalla Commissione Paesaggio nella seduta del .....

Dato atto che in data ....., con protocollo n. .... è stata trasmessa alla Soprintendenza Archeologia, Belle Arti e Paesaggio per ....., al fine acquisire il parere vincolante:

- copia dell'istanza di autorizzazione paesaggistica;
- la documentazione presentata dal richiedente completa degli elaborati progettuali;
- copia del parere della Commissione Paesaggio in data .....
- relazione tecnica illustrativa e proposta di provvedimento paesaggistico *favorevole/favorevole con prescrizioni* (prescritta dall'art. 146, comma 7 del D.Lgs. 22 gennaio 2004, n. 42);

Dato altresì atto che in pari data si è comunicato all'interessato l'avvio del procedimento ai sensi dall'art. 146 comma 7 del D.Lgs. 22 gennaio 2004, n. 42;

Riscontrato che tale documentazione è stata ricevuta dalla Soprintendenza Archeologia, Belle Arti e Paesaggio per ..... in data ..... e che, entro il termine di 45 giorni, con

nota in data ....., protocollo n. ...., il Soprintendente ha emesso il vincolante parere di cui all'art. 146, comma 5 del D. Lgs. 22 gennaio 2004, n. 42;

Preso atto di tale vincolante parere *favorevole/favorevole con prescrizioni* e richiamate le argomentazioni ivi contenute che costituiscono le motivazioni del presente provvedimento paesaggistico;

## DECRETA

1. di esprimere, ai sensi dell'art. 146 del D.Lgs. 22 gennaio 2004, n. 42 e s.m.i., autorizzazione paesaggistica *favorevole/favorevole con prescrizioni* relativamente all'istanza presentata da ....., in data ....., protocollo n. ...., per la realizzazione di ..... sulla base degli elaborati allegati.
2. *(nel caso di prescrizioni)*  
Di stabilire, sulla base delle prescrizioni dettate nel richiamato parere vincolante della Soprintendenza per i beni architettonici e paesaggistici di ....., che nell'esecuzione delle opere siano osservate le seguenti prescrizioni:
  - .....
  - .....
3. Di disporre la trasmissione del presente provvedimento, unitamente agli elaborati progettuali (costituiti da .....), al richiedente e *(solo nel caso l'Ente che rilascia l'autorizzazione sia diverso dal Comune)* al Comune territorialmente interessato.
4. Di disporre altresì, in adempimento alle disposizioni dell'art. 146, comma 11 del D. Lgs. 42/2004, ed in base al Protocollo d'Intesa sottoscritto in data 29.01.2014 tra Regione Lombardia e Ministero dei Beni e delle Attività Culturali e del Turismo, l'inserimento del presente provvedimento nell'applicativo MAPEL ("Monitoraggio Autorizzazioni Paesaggistiche Enti Locali"), pubblicato sul sito istituzionale di Regione Lombardia <http://www.regione.lombardia.it>.
5. Di dare atto che:
  - il presente provvedimento concerne unicamente il controllo previsto dal citato D. Lgs. 42/2004, e non costituisce presunzione di legittimità del progetto sotto ogni altro diverso aspetto;
  - il presente provvedimento, ai sensi del vigente art.146 comma 4 del D.Lgs. 42/2004 "Codice dei Beni Culturali e del Paesaggio" è valido per un periodo di cinque anni, scaduto il quale l'esecuzione dei progettati lavori deve essere sottoposta a nuova autorizzazione. I lavori iniziati nel corso del quinquennio di efficacia dell'autorizzazione possono essere conclusi entro e non oltre l'anno successivo la scadenza del quinquennio medesimo. Il termine di efficacia dell'autorizzazione decorre dal giorno in cui acquista efficacia il titolo edilizio eventualmente necessario per la realizzazione dell'intervento;
  - ogni modifica al progetto approvato, salvo ricorrano le fattispecie indicate alle voci A1 e A31 dell'allegato A al DPR 31/2017, dovrà essere oggetto di una nuova autorizzazione paesaggistica e l'eventuale esecuzione di opere difformi comporterà l'applicazione delle sanzioni amministrative previste dalla vigente legislazione;
  - *(solo nel caso l'Ente che rilascia l'autorizzazione sia diverso dal Comune)*  
l'Amministrazione Comunale di ..... sul cui territorio ricade l'intervento, nell'ambito dei poteri previsti dall'art. 27 del DPR 6 giugno 2001, n. 380, dovrà provvedere alla vigilanza sulla conformità delle opere a quanto autorizzato, riferendo alla scrivente Amministrazione ogni eventuale difformità;

6. Di dare altresì atto che:

- contro il presente provvedimento è proponibile ricorso giurisdizionale avanti il TAR della Lombardia secondo le modalità di cui alla legge n. 1034/71, ovvero è ammesso il ricorso straordinario al Capo dello Stato ai sensi del D.P.R. 1199/71, rispettivamente entro 60 e 120 giorni dalla data di avvenuta notificazione (o altra forma di comunicazione che attesti comunque il ricevimento dell'atto) del presente provvedimento;
- in base alle disposizioni dell'art. 146, comma 12 del D.lgs. 42/2004, tale ricorso può anche essere promosso dalle associazioni portatrici di interessi diffusi individuate ai sensi delle vigenti disposizioni di legge in materia ambiente e danno ambientale, e da qualsiasi altro soggetto pubblico o privato che ne abbia interesse. Le sentenze e le ordinanze del Tribunale amministrativo regionale possono essere appellate dai medesimi soggetti, anche se non abbiano proposto ricorso di primo grado.

**Il Dirigente/Il Responsabile del Procedimento**

Data .....

## 5. FACSIMILE autorizzazione paesaggistica in “procedura ordinaria” (in assenza del parere vincolante da parte della Soprintendenza)

Autorizzazione paesaggistica, ai sensi dell'art. 146 del Decreto Legislativo 22 gennaio 2004, n.42 e s.m.i., relativa all'istanza presentata da ..... per la realizzazione di ..... su un'area sita nel Comune di .....

### IL DIRIGENTE/IL RESPONSABILE DEL PROCEDIMENTO

Visti:

- il Decreto legislativo 22 gennaio 2004, n. 42, e successive modifiche e integrazioni;
- la legge regionale 11 marzo 2005, n. 12 ed i criteri attuativi approvati dalla Giunta Regionale con d.G.R. n. IX/2727 del 22 dicembre 2011 e s.m.i.;
- il Piano Paesaggistico Regionale della Lombardia approvato con Delibera di Consiglio Regionale n. VIII/951 del 19 gennaio 2010;

Vista l'istanza presentata da ....., in data ....., protocollo n. ...., tesa ad ottenere il rilascio di autorizzazione paesaggistica per la realizzazione di ....., sulle aree site .....

Accertato che l'area oggetto dell'intervento richiesto è soggetta a tutela paesaggistica ai sensi:

- dell'art. 136, comma 1, lettera ...) del D. Lgs. 22 gennaio 2004, n. 42, in quanto assoggettato a tutela paesaggistica con specifico provvedimento (*DM ....; DGR ....*);
- dell'art. 142, comma 1, lettera ...) del D. Lgs. 22 gennaio 2004, n. 42, in quanto ricadenti entro ..... (*fasce di rispetto del ...; perimetro del Parco ...; ambiti boscati; ...*);

Verificato che l'intervento in oggetto è soggetto ad autorizzazione paesaggistica non ricorrendo i presupposti di cui all'art. 149 del D. Lgs. 42/2004 e degli articoli 2 e 4 del DPR 31/2017;

Considerato che, ai sensi dell'art. 80, comma ..., lett. ...) della legge regionale 11 marzo 2005, n. 12 e successive modifiche ed integrazioni, la competenza amministrativa al rilascio dell'autorizzazione paesaggistica per le opere richieste è attribuita a questo Ente che risulta “idoneo” all'esercizio delle funzioni paesaggistiche in base al Decreto regionale n. .... del .....

Visto il parere *favorevole/favorevole con prescrizioni* espresso dalla Commissione Paesaggio nella seduta del .....

Dato atto che in data ....., con protocollo n. .... è stata trasmessa alla Soprintendenza Archeologia, Belle Arti e Paesaggio per ....., al fine di acquisirne il parere vincolante:

- copia dell'istanza di autorizzazione paesaggistica;
- la documentazione presentata dal richiedente completa degli elaborati progettuali;
- copia del parere della Commissione Paesaggio in data .....
- relazione tecnica illustrativa e proposta di provvedimento paesaggistico *favorevole/favorevole con prescrizioni* (prescritta dall'art. 146, comma 7 del D.Lgs. 22 gennaio 2004, n. 42);

Dato altresì atto che in pari data si è comunicato all'interessato l'avvio del procedimento ai sensi dall'art. 146 comma 7 del D.Lgs. 22 gennaio 2004, n. 42;

Riscontrato che tale documentazione è stata ricevuta dalla Soprintendenza Archeologia, Belle Arti e Paesaggio per ..... in data ....., ed entro il termine di 45 giorni (decorso il ...) dal ricevimento della documentazione non risulta rilasciato il prescritto e vincolante parere di cui all'art. 146, comma 5 del D. Lgs. 22 gennaio 2004, n. 42;

Accertato che dalla ricezione degli atti da parte della Soprintendenza Archeologia, Belle Arti e Paesaggio per ..... sono decorsi, alla data del ....., i 60 giorni previsti dall'art. 146, comma 9 del D. Lgs. 22 gennaio 2004, n. 42 e pertanto, ai sensi del medesimo articolo, occorre in ogni caso provvedere nel merito della richiesta presentata;

Considerate le motivazioni del vincolo paesaggistico gravante sull'area e valutato che le opere richieste, come risulta dal parere della Commissione Paesaggio in data ..... ed in particolare dalle argomentazioni ivi contenute che costituiscono le motivazioni del presente provvedimento paesaggistico, non contrastano con gli obiettivi ed i criteri di tutela paesaggistica relativi all'ambito interessato dal progetto poiché .....

*(nel caso di prescrizioni)*

Valutato altresì, come risulta dal soprarichiamato parere della Commissione Paesaggio, che, al fine di un miglior inserimento paesaggistico delle opere proposte, nella realizzazione delle medesime vengano osservate le seguenti prescrizioni:

- .....
- .....

## DECRETA

1. di esprimere autorizzazione paesaggistica *favorevole/favorevole con prescrizioni*, ai sensi dell'art. 146 del D.Lgs. 22 gennaio 2004, n. 42 e s.m.i., relativamente all'istanza presentata da ....., in data ....., protocollo n. ...., per la realizzazione di ..... sulla base degli elaborati allegati.
2. *(nel caso di prescrizioni)*  
Di stabilire, sulla base delle argomentazioni richiamate in premessa, che costituiscono motivazione puntuale e specifica del presente provvedimento ed al fine di conseguire un miglior inserimento paesaggistico dell'intervento proposto, che nell'esecuzione delle opere siano osservate le seguenti prescrizioni:
  - .....
  - .....
3. Di disporre la trasmissione del presente provvedimento, unitamente agli elaborati progettuali (costituiti da .....), al richiedente e *(solo nel caso l'Ente che rilascia l'autorizzazione sia diverso dal Comune)* al Comune territorialmente interessato.
4. Di disporre altresì, in adempimento alle disposizioni dell'art. 146, comma 11 del D. Lgs. 42/2004, ed in base al Protocollo d'Intesa sottoscritto in data 29.01.2014 tra Regione Lombardia e Ministero dei Beni e delle Attività Culturali e del Turismo, l'inserimento del presente provvedimento nell'applicativo MAPEL ("Monitoraggio Autorizzazioni Paesaggistiche Enti Locali"), pubblicato sul sito istituzionale di Regione Lombardia <http://www.regione.lombardia.it>.
5. Di dare atto che:
  - il presente provvedimento concerne unicamente il controllo previsto dal citato D. Lgs. 42/2004, e non costituisce presunzione di legittimità del progetto sotto ogni altro diverso aspetto;
  - il presente provvedimento, ai sensi del vigente art.146 comma 4 del D.Lgs. 42/2004 "Codice dei Beni Culturali e del Paesaggio" è valido per un periodo di cinque anni, scaduto il quale l'esecuzione dei progettati lavori deve essere sottoposta a nuova autorizzazione. I lavori iniziati nel corso del quinquennio di efficacia dell'autorizzazione possono essere conclusi entro e non oltre l'anno successivo la scadenza del quinquennio medesimo. Il termine di efficacia dell'autorizzazione decorre dal giorno in cui acquista efficacia il titolo edilizio eventualmente necessario per la realizzazione dell'intervento;

- ogni modifica al progetto approvato, salvo ricorrano le fattispecie indicate alle voci A1 e A31 dell'allegato A al DPR 31/2017, dovrà essere oggetto di una nuova autorizzazione paesaggistica e l'eventuale esecuzione di opere difformi comporterà l'applicazione delle sanzioni amministrative previste dalla vigente legislazione;
- *(solo nel caso l'Ente che rilascia l'autorizzazione sia diverso dal Comune)*  
l'Amministrazione Comunale di ..... sul cui territorio ricade l'intervento, nell'ambito dei poteri previsti dall'art. 27 del DPR 6 giugno 2001, n. 380, dovrà provvedere alla vigilanza sulla conformità delle opere a quanto autorizzato, riferendo alla scrivente Amministrazione ogni eventuale difformità;

6. Di dare altresì atto che:

- contro il presente provvedimento è proponibile ricorso giurisdizionale avanti il TAR della Lombardia secondo le modalità di cui alla legge n. 1034/71, ovvero è ammesso il ricorso straordinario al Capo dello Stato ai sensi del D.P.R. 1199/71, rispettivamente entro 60 e 120 giorni dalla data di avvenuta notificazione (o altra forma di comunicazione che attesti comunque il ricevimento dell'atto) del presente provvedimento;
- in base alle disposizioni contenute dell'art. 146, comma 12 del D.lgs. 42/2004, tale ricorso può anche essere promosso dalle associazioni portatrici di interessi diffusi individuate ai sensi delle vigenti disposizioni di legge in materia ambiente e danno ambientale, e da qualsiasi altro soggetto pubblico o privato che ne abbia interesse. Le sentenze e le ordinanze del Tribunale amministrativo regionale possono essere appellate dai medesimi soggetti, anche se non abbiano proposto ricorso di primo grado.

### **Il Dirigente/Il Responsabile del Procedimento**

Data .....



**6. FACSIMILE diniego paesaggistico in “procedura ordinaria”**

(con **parere favorevole/favorevole con prescrizioni** della Commissione Paesaggio e con **parere vincolante negativo della Soprintendenza**, conseguente preavviso di diniego da parte della Soprintendenza confermato anche a seguito del non accoglimento delle eventuali osservazioni formulate dal richiedente)

Diniego di autorizzazione paesaggistica in “procedura ordinaria”, ai sensi dell’art. 146 del decreto legislativo 22 gennaio 2004, n. 42 e s.m.i., relativo all’istanza, presentata da ..... per la realizzazione di ..... su un’area sita nel Comune di .....

**IL DIRIGENTE/IL RESPONSABILE DEL PROCEDIMENTO**

Visti:

- il Decreto legislativo 22 gennaio 2004, n. 42, e successive modifiche e integrazioni;
- la legge regionale 11 marzo 2005, n. 12 ed i criteri attuativi approvati dalla Giunta Regionale con d.G.R. n. IX/2727 del 22 dicembre 2011 e s.m.i.;
- il Piano Paesaggistico Regionale della Lombardia approvato con Delibera di Consiglio Regionale n. VIII/951 del 19 gennaio 2010;

Vista l’istanza presentata da ....., in data ....., protocollo n. ...., tesa ad ottenere il rilascio di autorizzazione paesaggistica per la realizzazione di ....., sulle aree site .....

Accertato che l’area oggetto dell’intervento richiesto è soggetta a tutela paesaggistica ai sensi:

- dell’art. 136, comma 1, lettera ...) del D. Lgs. 22 gennaio 2004, n. 42, in quanto assoggettato a tutela paesaggistica con specifico provvedimento (*DM .....*; *DGR .....*);
- dell’art. 142, comma 1, lettera ...) del D. Lgs. 22 gennaio 2004, n. 42, in quanto ricadenti entro ..... (*fasce di rispetto del ...*; *perimetro del Parco ...*; *ambiti boscati*; ...);

Verificato che l’intervento in oggetto è soggetto ad autorizzazione paesaggistica non ricorrendo i presupposti di cui all’art. 149 del D. Lgs. 42/2004 e degli articoli 2 e 4 del DPR 31/2017;

Considerato che, ai sensi dell’art. 80, comma ..., lett. ...) della legge regionale 11 marzo 2005, n. 12 e successive modifiche ed integrazioni, la competenza amministrativa al rilascio dell’autorizzazione paesaggistica per le opere richieste è attribuita a questo Ente che risulta “idoneo” all’esercizio delle funzioni paesaggistiche in base al Decreto regionale n. .... del .....

Visto il parere *favorevole/favorevole con prescrizioni* espresso dalla Commissione Paesaggio nella seduta del .....

Dato atto che in data ....., con protocollo n. .... è stata trasmessa alla Soprintendenza Archeologia, Belle Arti e Paesaggio per ....., al fine di acquisirne il parere vincolante:

- copia dell’istanza di autorizzazione paesaggistica;
- la documentazione presentata dal richiedente completa degli elaborati progettuali;
- copia del parere della Commissione Paesaggio in data .....
- relazione tecnica illustrativa e proposta di provvedimento paesaggistico *favorevole/favorevole con prescrizioni* (prescritta dall’art. 146, comma 7 del D.Lgs. 22 gennaio 2004, n. 42);

Dato altresì atto che in pari data si è comunicato all’interessato l’avvio del procedimento ai sensi dall’art. 146 comma 7 del D.Lgs. 22 gennaio 2004, n. 42;

Riscontrato che tale documentazione è stata ricevuta dalla Soprintendenza Archeologia, Belle Arti e Paesaggio per ..... in data ..... e che, entro il termine di 45 giorni, con nota in data ....., protocollo n. ...., il Soprintendente ha emesso **vincolante parere negativo** ai sensi dell'art. 146, comma 5 del D. Lgs. 22 gennaio 2004, n. 42 ;

Preso atto del vincolante parere negativo sopra richiamato e delle relative motivazioni di seguito riportate:

- .....
- .....

Preso atto che, sulla scorta delle valutazioni paesaggistiche formulate con il parere vincolante negativo soprarichiamato, la Soprintendenza Archeologia, Belle Arti e Paesaggio per ..... con nota n. .... in data ....., ha comunicato, ai sensi dell'art. 146, comma 8 del D. Lgs. 42/2004 e per gli effetti dell'art. 10-bis della legge n. 241/90 e s.m.i., il preavviso di provvedimento paesaggistico negativo, assegnando un termine entro il quale il richiedente può presentare alla Soprintendenza stessa osservazioni corredate da eventuale documentazione;

Dato atto che tale comunicazione è pervenuta, per conoscenza, anche alla scrivente competente Amministrazione, acquisita al protocollo n. .... in data .....

Accertato che il richiedente, entro il termine assegnato, con nota in data ....., ha trasmesso alla Soprintendenza Archeologia, Belle Arti e Paesaggio per ....., osservazioni nel merito dei rilievi formulati nel preavviso di diniego paesaggistico, corredate da ..... (*indicare la documentazione consegnata*);

Preso atto che il Soprintendente, entro il termine di 45 giorni dal ricevimento delle osservazioni, con nota in data ....., protocollo n. ...., non le ha ritenute sufficienti a superare la negativa valutazione paesaggistica formulata con il sopracitato preavviso di diniego paesaggistico, per le motivazioni di seguito riportate:

- .....
- .....

Preso atto altresì che il Soprintendente con la nota soprarichiamata ha confermato il parere vincolante negativo all'approvazione del progetto:

Dato atto che l'Amministrazione competente, ai sensi dell'art. 146, comma 8 del D. Lgs. 42/2004, non può discostarsi dal vincolante parere negativo espresso dalla Soprintendenza Archeologia, Belle Arti e Paesaggio per ....., e pertanto deve esprimere diniego di autorizzazione paesaggistica al progetto per la realizzazione di ....., sull'area sita nel Comune di .....

## DECRETA

1. Di esprimere il diniego di autorizzazione paesaggistica, ai sensi dell'art. 146 del Decreto legislativo 22 gennaio 2004, n. 42, sulla base del vincolante parere negativo espresso dalla Soprintendenza Archeologia, Belle Arti e Paesaggio per ....., e delle argomentazioni in esso richiamate che costituiscono motivazione puntuale e specifica del presente provvedimento, relativamente all'istanza presentata da ..... (il richiedente), in data ....., protocollo n. .... per la realizzazione di ..... sull'area sita nel comune di .....
2. Di disporre la trasmissione del presente provvedimento, unitamente agli elaborati progettuali (costituiti da n. ... tavole di progetto, relazione paesaggistica, .....), al richiedente e (*solo nel caso l'Ente che emette il diniego paesaggistico sia diverso dal Comune*) al Comune territorialmente interessato.

3. Di disporre altresì, in adempimento alle disposizioni dell'art. 146, comma 11 del D. Lgs. 42/2004, ed in base al Protocollo d'Intesa sottoscritto in data 29.01.2014 tra Regione Lombardia e Ministero dei Beni e delle Attività Culturali e del Turismo, l'inserimento del presente provvedimento nell'applicativo MAPEL ("Monitoraggio Autorizzazioni Paesaggistiche Enti Locali"), pubblicato sul sito istituzionale di Regione Lombardia <http://www.regione.lombardia.it>.
4. Di dare atto che il presente provvedimento è immediatamente efficace.
5. Di dare altresì atto che:
  - contro il presente provvedimento è proponibile ricorso giurisdizionale avanti il TAR della Lombardia secondo le modalità di cui alla legge n. 1034/71, ovvero è ammesso il ricorso straordinario al Capo dello Stato ai sensi del D.P.R. 1199/71, rispettivamente entro 60 e 120 giorni dalla data di avvenuta notificazione (o altra forma di comunicazione che attesti comunque il ricevimento dell'atto) del presente provvedimento;
  - in base alle disposizioni dell'art. 146, comma 12 del D.lgs. 42/2004, tale ricorso può anche essere promosso dalle associazioni portatrici di interessi diffusi individuate ai sensi delle vigenti disposizioni di legge in materia ambiente e danno ambientale, e da qualsiasi altro soggetto pubblico o privato che ne abbia interesse. Le sentenze e le ordinanze del Tribunale amministrativo regionale possono essere appellate dai medesimi soggetti, anche se non abbiano proposto ricorso di primo grado.

#### **Il Dirigente/Il Responsabile del Procedimento**

Data .....

**7. FACSIMILE    preavviso di diniego paesaggistico in “procedura ordinaria”**  
in base all'art. 146, comma 8 del d. Lgs. n. 42/2004 ed ai sensi dell'art. 10-bis della legge n. 241/90 e s.m.i.,  
(con **parere negativo della Commissione Paesaggio** ed in assenza del parere vincolante da parte della Soprintendenza)

**COMUNICAZIONE**, ai sensi dell'art. 10-bis della legge 241/90 e s.m.i., di preavviso di provvedimento paesaggistico negativo relativo alla richiesta di autorizzazione paesaggistica presentata da ..... per la realizzazione di ..... su un'area sita nel Comune di .....

**IL DIRIGENTE/IL RESPONSABILE DEL PROCEDIMENTO**

Visti:

- il Decreto legislativo 22 gennaio 2004, n. 42, e successive modifiche e integrazioni;
- la legge regionale 11 marzo 2005, n. 12 ed i criteri attuativi approvati dalla Giunta Regionale con d.G.R. n. IX/2727 del 22 dicembre 2011 e s.m.i.;
- il Piano Paesaggistico Regionale della Lombardia approvato con Delibera di Consiglio Regionale n. VIII/951 del 19 gennaio 2010;
- la legge 7 agosto 1990, n. 241 e s.m.i.;

Vista l'istanza presentata da ....., in data ....., protocollo n. ...., tesa ad ottenere il rilascio di autorizzazione paesaggistica per la realizzazione di ....., sulle aree site .....

Accertato che l'area oggetto dell'intervento richiesto è soggetta a tutela paesaggistica ai sensi:

- dell'art. 136, comma 1, lettera ...) del D. Lgs. 22 gennaio 2004, n. 42, in quanto assoggettato a tutela paesaggistica con specifico provvedimento (*DM ....; DGR ....*);
- dell'art. 142, comma 1, lettera ...) del D. Lgs. 22 gennaio 2004, n. 42, in quanto ricadenti entro ..... (*fasce di rispetto del ...; perimetro del Parco ...; ambiti boscati; ...*);

Verificato che l'intervento in oggetto è soggetto ad autorizzazione paesaggistica non ricorrendo i presupposti di cui all'art. 149 del D. Lgs. 42/2004 e degli articoli 2 e 4 del DPR 31/2017;

Considerato che, ai sensi dell'art. 80, comma .., lett. ...) della legge regionale 11 marzo 2005, n. 12 e successive modifiche ed integrazioni, la competenza amministrativa al rilascio dell'autorizzazione paesaggistica per le opere richieste è attribuita a questo Ente che risulta “idoneo” all'esercizio delle funzioni paesaggistiche in base al Decreto regionale n. .... del .....

Visto il parere negativo espresso dalla Commissione Paesaggio nella seduta del .....

Dato atto che in data ....., con protocollo n. .... è stata trasmessa alla Soprintendenza Archeologia, Belle Arti e Paesaggio per ....., al fine di acquisirne il parere vincolante:

- copia dell'istanza di autorizzazione paesaggistica;
- la documentazione presentata dal richiedente completa degli elaborati progettuali;
- copia del parere negativo della Commissione Paesaggio in data .....
- relazione tecnica illustrativa e proposta di provvedimento paesaggistico negativo (prescritta dall'art. 146, comma 7 del D.Lgs. 22 gennaio 2004, n. 42);

Dato altresì atto che in pari data si è comunicato all'interessato l'avvio del procedimento ai sensi dall'art. 146 comma 7 del D.Lgs. 22 gennaio 2004, n. 42;

Riscontrato che tale documentazione è stata ricevuta dalla Soprintendenza Archeologia, Belle Arti e Paesaggio per ..... in data ....., ed entro il termine di 45 giorni (decorso il .....) dal ricevimento della documentazione suddetta non risulta rilasciato il prescritto e vincolante parere di cui all'art. 146, comma 5 del D. Lgs. 22 gennaio 2004, n. 42;

Accertato che dalla ricezione degli atti da parte della Soprintendenza Archeologia, Belle Arti e Paesaggio per ..... sono decorsi, alla data del ....., i 60 giorni previsti dall'art. 146, comma 9 del D. Lgs. 22 gennaio 2004, n. 42 e pertanto, ai sensi del medesimo articolo, occorre in ogni caso provvedere nel merito della richiesta presentata;

Ritenuto pertanto di dover provvedere sulla richiesta di autorizzazione presentata da .....

### COMUNICA

ai sensi dell'art. 10-bis della legge 241/90 e s.m.i.

il preavviso di provvedimento paesaggistico negativo relativamente alla suddetta istanza, poiché non può essere favorevolmente accolta stante il contrasto con ..... (*devono essere illustrati ed argomentati in modo dettagliato i motivi di contrasto con le disposizioni del Piano Paesaggistico Regionale, dell'eventuale Piano Territoriale di Coordinamento della Provincia e/o del Parco regionale, dei criteri dettati dalla d.G.R. n. IX/2727 del 22 dicembre 2011 e delle specifiche motivazioni del vincolo paesaggistico gravante sull'area nonché, se esistenti, dei relativi criteri di gestione...*).

Si comunica altresì che, entro il termine di 15 giorni dal ricevimento della presente comunicazione potranno essere presentate osservazioni ed eventuale documentazione, precisando che affinché possa essere formulata una favorevole proposta di accoglimento dell'istanza dovranno essere apportate al progetto le seguenti modifiche:

- .....
- .....

Con la presente comunicazione sono sospesi i termini del procedimento relativo all'istanza sopra indicata che riprenderanno nuovamente a decorrere dalla data di presentazione delle osservazioni o, in mancanza, dalla scadenza del termine di quindici giorni di cui sopra.

**Il Dirigente/Il Responsabile del Procedimento**

Data .....

## 8. FACSIMILE diniego paesaggistico in “procedura ordinaria”

(con **parere negativo della Commissione Paesaggio** ed in assenza del parere vincolante da parte della Soprintendenza)

Diniego di autorizzazione paesaggistica in “procedura ordinaria”, ai sensi dell’art. 146 del decreto legislativo 22 gennaio 2004, n. 42 e s.m.i., relativo all’istanza, presentata da ..... per la realizzazione di ..... su un’area sita nel Comune di .....

### IL DIRIGENTE/IL RESPONSABILE DEL PROCEDIMENTO

Visti:

- il Decreto legislativo 22 gennaio 2004, n. 42, e successive modifiche e integrazioni;
- la legge regionale 11 marzo 2005, n. 12 ed i criteri attuativi approvati dalla Giunta Regionale con d.G.R. n. IX/2727 del 22 dicembre 2011 e s.m.i.;
- il Piano Paesaggistico Regionale della Lombardia approvato con Delibera di Consiglio Regionale n. VIII/951 del 19 gennaio 2010;
- la legge 7 agosto 1990, n. 241 e s.m.i.;

Vista l’istanza presentata da ....., in data ....., protocollo n. ...., tesa ad ottenere il rilascio di autorizzazione paesaggistica per la realizzazione di ....., sulle aree site .....

Accertato che l’area oggetto dell’intervento richiesto è soggetta a tutela paesaggistica ai sensi:

- dell’art. 136, comma 1, lettera ...) del D. Lgs. 22 gennaio 2004, n. 42, in quanto assoggettato a tutela paesaggistica con specifico provvedimento (*DM .....*; *DGR .....*);
- dell’art. 142, comma 1, lettera ...) del D. Lgs. 22 gennaio 2004, n. 42, in quanto ricadenti entro ..... (*fasce di rispetto del ...*; *perimetro del Parco ...*; *ambiti boscati; ...*);

Verificato che l’intervento in oggetto è soggetto ad autorizzazione paesaggistica non ricorrendo i presupposti di cui all’art. 149 del D. Lgs. 42/2004 e degli articoli 2 e 4 del DPR 31/2017;

Considerato che, ai sensi dell’art. 80, comma .., lett. ...) della legge regionale 11 marzo 2005, n. 12 e successive modifiche ed integrazioni, la competenza amministrativa al rilascio dell’autorizzazione paesaggistica per le opere richieste è attribuita a questo Ente che risulta “idoneo” all’esercizio delle funzioni paesaggistiche in base al Decreto regionale n. .... del .....

Visto il parere negativo espresso dalla Commissione Paesaggio nella seduta del .....

Dato atto che in data ....., con protocollo n. .... è stata trasmessa alla Soprintendenza Archeologia, Belle Arti e Paesaggio per ....., al fine di acquisirne il parere vincolante:

- copia dell’istanza di autorizzazione paesaggistica;
- la documentazione presentata dal richiedente completa degli elaborati progettuali;
- copia del parere negativo della Commissione Paesaggio in data .....
- relazione tecnica illustrativa e proposta di provvedimento paesaggistico negativo (prescritta dall’art. 146, comma 7 del D.Lgs. 22 gennaio 2004, n. 42);

Dato altresì atto che in pari data si è comunicato all’interessato l’avvio del procedimento ai sensi dall’art. 146 comma 7 del D.Lgs. 22 gennaio 2004, n. 42;

Riscontrato che tale documentazione è stata ricevuta dalla Soprintendenza Archeologia, Belle Arti e Paesaggio per ..... in data ....., ed entro il termine di 45 giorni (decorso il .....) dal ricevimento della documentazione suddetta non risulta rilasciato il prescritto e vincolante parere di cui all'art. 146, comma 5 del D. Lgs. 22 gennaio 2004, n. 42;

Accertato che dalla ricezione degli atti da parte della Soprintendenza Archeologia, Belle Arti e Paesaggio per ..... sono decorsi, alla data del ....., i 60 giorni previsti dall'art. 146, comma 9 del D. Lgs. 22 gennaio 2004, n. 42 e pertanto, ai sensi del medesimo articolo, occorre in ogni caso provvedere nel merito della richiesta presentata;

Dato atto che nel merito del progetto presentato, sulla scorta delle valutazioni paesaggistiche espresse dalla Commissione Paesaggio nella seduta del ..... nonché della proposta di provvedimento paesaggistico negativo contenuta nella relazione tecnica illustrativa trasmessa alla Soprintendenza Archeologia, Belle Arti e Paesaggio per ....., è stato comunicato con nota n....., in data ....., ai sensi dell'art. 10-bis della legge n. 241/90 e s.m.i., il preavviso di provvedimento paesaggistico negativo, precisando che, entro il termine di quindici giorni dal ricevimento della comunicazione il richiedente avrebbe potuto presentare osservazioni corredate da eventuale documentazione;

Accertato altresì che il richiedente, con nota in data ....., pervenuta al protocollo n. ...., in data ....., ed inviata per conoscenza anche alla Soprintendenza Archeologia, Belle Arti e Paesaggio per ....., ha formulato - entro il termine assegnato - osservazioni nel merito dei rilievi formulati nel preavviso di diniego paesaggistico, corredate da ..... (*indicare la documentazione consegnata*);

Valutate le complessive osservazioni formulate dal richiedente e ritenuto che non siano sufficienti a superare la negativa valutazione paesaggistica, formulata con il sopracitato preavviso di diniego paesaggistico, per le motivazioni di seguito riportate:

- .....
- .....

Ritenuto, per le motivazioni sopra illustrate, di esprimere diniego di autorizzazione paesaggistica al progetto per la realizzazione di ....., sull'area sita nel Comune di .....

## DECRETA

1. Di esprimere il diniego di autorizzazione paesaggistica, ai sensi dell'art. 146 del Decreto legislativo 22 gennaio 2004 e s.m.i e sulla base delle argomentazioni richiamate in premessa che costituiscono motivazione puntuale e specifica del presente provvedimento, relativamente all'istanza presentata da ....., in data ....., protocollo n. .... per la realizzazione di ..... sull'area sita nel comune di .....
2. Di disporre la trasmissione del presente provvedimento, unitamente agli elaborati progettuali (costituiti da n. ... tavole di progetto, relazione paesaggistica), al richiedente e (*solo nel caso l'Ente che emette il diniego paesaggistico sia diverso dal Comune*) al Comune territorialmente interessato.
3. Di disporre altresì, in adempimento alle disposizioni dell'art. 146, comma 11 del D. Lgs. 42/2004, ed in base al Protocollo d'Intesa sottoscritto in data 29.01.2014 tra Regione Lombardia e Ministero dei Beni e delle Attività Culturali e del Turismo, l'inserimento del presente provvedimento nell'applicativo MAPEL ("Monitoraggio Autorizzazioni Paesaggistiche Enti Locali"), pubblicato sul sito istituzionale di Regione Lombardia <http://www.regione.lombardia.it>.

4. Di dare atto che il presente provvedimento è immediatamente efficace.
5. Di dare altresì atto che:
  - contro il presente provvedimento è proponibile ricorso giurisdizionale avanti il TAR della Lombardia secondo le modalità di cui alla legge n. 1034/71, ovvero è ammesso il ricorso straordinario al Capo dello Stato ai sensi del D.P.R. 1199/71, rispettivamente entro 60 e 120 giorni dalla data di avvenuta notificazione (o altra forma di comunicazione che attesti comunque il ricevimento dell'atto) del presente provvedimento;
  - in base alle disposizioni contenute dell'art. 146, comma 12 del D.lgs. 42/2004, tale ricorso può anche essere promosso dalle associazioni portatrici di interessi diffusi individuate ai sensi delle vigenti disposizioni di legge in materia ambiente e danno ambientale, e da qualsiasi altro soggetto pubblico o privato che ne abbia interesse. Le sentenze e le ordinanze del Tribunale amministrativo regionale possono essere appellate dai medesimi soggetti, anche se non abbiano proposto ricorso di primo grado.

#### **Il Dirigente/Il Responsabile del Procedimento**

Data .....

\_\_\_\_\_ . \_\_\_\_\_



**A2 - modulistica e documentazione  
per procedure paesaggistiche  
“semplificate”  
(art. 3 - DPR 31/2017)**

1. **FACSIMILE** istanza di autorizzazione paesaggistica con “procedimento semplificato” (art. 9 del DPR 31/2017)
2. **DOCUMENTAZIONE** da allegare alle istanze di autorizzazione paesaggistica per interventi di lieve entità (allegato D al DPR 31/2017)
3. **FACSIMILE** richiesta di parere vincolante alla Soprintendenza per istanze di autorizzazione paesaggistica con “procedimento semplificato”
4. **FACSIMILE** autorizzazione paesaggistica “procedura semplificata” (con parere vincolante da parte della Soprintendenza)
5. **FACSIMILE** autorizzazione paesaggistica “procedura semplificata” (in assenza del parere vincolante da parte della Soprintendenza)
6. **FACSIMILE** preavviso di diniego paesaggistico in “procedura semplificata” a seguito di valutazione paesaggistica negativa da parte dell’Ente locale (ex art 4, comma 4 del DPR 139/2010)
7. **FACSIMILE** diniego paesaggistico in “procedura semplificata” a seguito di valutazione paesaggistica negativa da parte dell’Ente locale (ex art 4, comma 4 del DPR 139/2010)

## 1. FACSIMILE istanza di autorizzazione paesaggistica con “procedimento semplificato” (allegato C di cui all’art. 8, comma 1 del DPR 31/2017)

in carta legale se dovuta e nella misura stabilita

All’amministrazione competente al  
rilascio dell’autorizzazione paesaggistica

**Oggetto:** Istanza di autorizzazione paesaggistica con procedimento semplificato, ai sensi del DPR 13 febbraio 2017, n. 31 “Regolamento recante individuazione degli interventi esclusi dall’autorizzazione paesaggistica o sottoposti a procedura autorizzatoria semplificata” e per gli effetti dell’art. 146, comma 9 del D.Lgs. n.42/2004

Il sottoscritto....., residente a .....,  
in Via ....., n....., tel/fax. ....,  
e-mail ..... Codice Fiscale (o Partita IVA) .....,  
proprietario (o altro titolo) dell’immobile sito in ....., Via .....,  
foglio ....., mappale .....

**chiede**

a codesta Amministrazione, il rilascio dell’autorizzazione paesaggistica con procedimento semplificato di cui all’art. 3 del DPR 13 febbraio 2017, n. 31 per la realizzazione del seguente intervento di lieve entità .....  
riconducibile alla voce ..... dell’allegato B, così come indicato nella documentazione tecnica allegata (composta dalla scheda semplificata di cui all’Allegato D e dagli elaborati di progetto) e redatta da ....., con sede in .....,  
Via ....., n. ...., tel/fax .....,  
e-mail ..... abilitato all’esercizio della professione in quanto iscritto al n....., dell’ordine/collegio ....., della provincia di .....

A tal fine dichiara che l’intervento necessita di autorizzazione paesaggistica, ai sensi dell’art. 3, del DPR 13 febbraio 2017, n. 31, in quanto lo stesso ricade in ambito assoggettato a tutela paesaggistica ai sensi:

- dell’art. 136, comma 1, lettera .....) del d.lgs. n. 42/2004, in quanto assoggettato a tutela paesaggistica con specifico provvedimento (*DM* ....; *DGR* ....);
- dell’art. 142, comma 1, lettera .....) del d.lgs. n. 42/2004, in quanto ricadenti entro ..... (*fasce di rispetto del* ...; *Parco* ...; *ambiti boscati*; ...);
- dell’art. 134, comma 1, lettera c) del d.lgs. n. 42/2004

e che le opere previste sono attribuite alla competenza di codesta Amministrazione ai sensi dell’art. 80, comma ....., lettera ....., della legge regionale 11 marzo 2005, n. 12.

(in caso di intervento di variante)

Il sottoscritto dichiara altresì che per precedenti interventi su tale immobile è stata rilasciata da ..... (*indicare l’Ente*), l’autorizzazione paesaggistica n. ...., in data ..... della quale si produce copia oppure che non si produce in copia in quanto agli atti dell’ente medesimo.

Serie Ordinaria n. 37 - Venerdì 15 settembre 2017

Si allegano a corredo della domanda:

- la scheda semplificata di cui all'allegato D al DPR 31/2017;
- gli elaborati di progetto individuati nell'allegato D al DPR 31/2017.

Il richiedente chiede che ogni comunicazione o notificazione degli atti amministrativi inerenti il procedimento venga inoltrata a:

Sig. .... tel. ....  
Via ..... n. .... Comune .....

Data .....

.....  
Firma

**2. DOCUMENTAZIONE da allegare alle istanze di autorizzazione paesaggistica per gli interventi di lieve entità (allegato D di cui all'art. 8, comma 1 del DPR 31/2017)**

Le istanze di autorizzazione paesaggistica per gli interventi di lieve entità, che sono soggetti a procedimento autorizzatorio semplificato ai sensi dell'art. 3 del DPR 31/2017, devono essere corredate da una relazione paesaggistica semplificata, redatta da un tecnico abilitato, nelle forme di cui all'Allegato «D».

Alle autorizzazioni semplificate, come esplicitamente stabilito dal comma 2 dell'art. 8 del DPR 31/2017, non si applicano le disposizioni del DPCM 12 dicembre 2005, che individuava la documentazione necessaria alla verifica della compatibilità paesaggistica degli interventi proposti (il riferimento è alla *“Scheda per la presentazione della richiesta di autorizzazione paesaggistica per le opere il cui impatto paesaggistico è valutato mediante una documentazione semplificata”* richiamata dall'art. 2, comma 2 del DPR 139/2010 ora abrogato).

## Relazione paesaggistica semplificata

1. RICHIEDENTE <sup>1</sup> .....

- persona fisica
- società
- impresa
- ente

2. TIPOLOGIA DELL'OPERA E/O DELL'INTERVENTO <sup>2</sup> :

.....

3. CARATTERE DELL'INTERVENTO

- temporaneo
- permanente

4. DESTINAZIONE D'USO

- residenziale
- ricettiva/turistica
- industriale/artigianale
- agricolo
- commerciale/direzionale
- altro.....

5. CONTESTO PAESAGGISTICO DELL'INTERVENTO E/O DELL'OPERA

- centro o nucleo storico
- area urbana
- area periurbana
- insediamento rurale (sparso e nucleo)
- area agricola
- area naturale
- area boscata
- ambito fluviale
- ambito lacustre
- altro.....

6. MORFOLOGIA DEL CONTESTO PAESAGGISTICO

- pianura
- versante
- crinale (collinare/montano)
- piana valliva (montana/collinare)
- altopiano/promontorio
- costa (bassa/alta)
- altro.....

<sup>1</sup> La compilazione della scheda è a carico del soggetto che richiede l'autorizzazione paesaggistica.

<sup>2</sup> L'indicazione della tipologia dell'opera deve essere accompagnata dal riferimento preciso alle fattispecie di cui all'Allegato B.

## 7. UBICAZIONE DELL'OPERA E/O DELL'INTERVENTO

- a) estratto cartografico (CATASTO/CTR/IGM/ORTOFOTO)  
L'edificio o area di intervento deve essere evidenziato sulla cartografia attraverso apposito segno grafico o coloritura;
- b) estratto cartografico degli strumenti della pianificazione urbanistica comunale e relative norme;
- c) estratto cartografico degli strumenti della pianificazione paesaggistica e relative norme.<sup>3</sup>

## 8. DOCUMENTAZIONE FOTOGRAFICA DELLO STATO ATTUALE

Le riprese fotografiche devono permettere una vista di dettaglio dell'area di intervento e una vista panoramica del contesto da punti dai quali è possibile cogliere con completezza le fisionomie fondamentali del contesto paesaggistico le aree di intervisibilità del sito. Le riprese fotografiche vanno corredate da brevi note esplicative e da una planimetria in cui siano indicati i punti di ripresa fotografica.

## 9.a. PRESENZA DI IMMOBILI ED AREE DI NOTEVOLE INTERESSE PUBBLICO (art. 136 - 141 - 157 Dlgs 42/04)

Tipologia di cui all'art. 136 co. 1:

- a) cose immobili
- b) ville, giardini, parchi
- c) complessi di cose immobili
- d) bellezze panoramiche

estremi del provvedimento di tutela, denominazione e motivazione in esso indicate

.....

## 9.b. PRESENZA DI AREE TULATE PER LEGGE (art. 142 del Dlgs 42/04)

- a) territori costieri
- b) territori contermini ai laghi
- c) fiumi, torrenti, corsi d'acqua
- d) montagne superiori 1200/1600 m
- e) ghiacciai e circhi glaciali
- f) parchi e riserve
- g) territori coperti da foreste e boschi
- h) università agrarie e usi civici
- i) zone umide
- l) vulcani
- m) zone di interesse archeologico

10. DESCRIZIONE SINTETICA DELLO STATO ATTUALE DELL' IMMOBILE O DELL'AREA DI INTERVENTO <sup>4</sup>

.....

.....

.....

<sup>3</sup> Lo stralcio deve riportare una rappresentazione significativa della struttura territoriale e dei caratteri paesaggistici;

<sup>4</sup> La descrizione deve riportare la lettura dei caratteri che effettivamente connotano l'immobile o l'area di intervento e il contesto paesaggistico, anche con riferimento ai quadri conoscitivi degli strumenti della pianificazione e a quanto indicato dalle specifiche schede di vincolo. Il livello di dettaglio dell'analisi deve essere adeguato rispetto ai valori del contesto e alla tipologia di intervento

11. DESCRIZIONE SINTETICA DELL'INTERVENTO E DELLE CARATTERISTICHE DELL'OPERA (dimensioni materiali, colore, finiture, modalità di messa in opera, ecc.) CON ALLEGATA DOCUMENTAZIONE DI PROGETTO <sup>5</sup>

.....  
.....  
.....

12. EFFETTI CONSEGUENTI ALLA REALIZZAZIONE DELL'OPERA <sup>6</sup>

.....  
.....  
.....

13. EVENTUALI MISURE DI INSERIMENTO PAESAGGISTICO <sup>7</sup>

.....  
.....  
.....

14. INDICAZIONI DEI CONTENUTI PRECETTIVI DELLA DISCIPLINA PAESAGGISTICA VIGENTE IN RIFERIMENTO ALLA TIPOLOGIA DI INTERVENTO: CONFORMITA' CON I CONTENUTI DELLA DISCIPLINA

.....  
.....  
.....

Firma del Richiedente

.....

Firma del Progettista dell'intervento

.....

<sup>5</sup> La documentazione, in relazione alla tipologia e consistenza dell'intervento, può contenere fotoinserimenti del progetto comprendenti un adeguato intorno dell'area di intervento desunto dal rapporto di intervisibilità esistente, al fine di valutarne il corretto inserimento

<sup>6</sup> Tale valutazione si ricava dal confronto fra le caratteristiche dello stato attuale, gli elementi di progetto e gli obiettivi della tutela. Si elencano, a titolo esemplificativo, alcune delle possibili modificazioni dell'immobile o dell'area tutelata:

- cromatismi dell'edificio;
- rapporto vuoto/pieni;
- sagoma;
- volume;
- caratteristiche architettoniche;
- copertura;
- pubblici accessi;
- impermeabilizzazione del terreno;
- movimenti di terreno/sbancamenti;
- realizzazione di infrastrutture accessorie;
- aumento superficie coperta;
- alterazione dello skyline (profilo dell'edificio o profilo dei crinali);
- alterazione percettiva del paesaggio (intrusione o ostruzione visuale);
- interventi su elementi arborei e vegetazione

<sup>7</sup> Qualificazione o identificazione degli elementi progettuali finalizzati ad ottenere il migliore inserimento paesaggistico dell'intervento nel contesto in cui questo è realizzato.



### 3. FACSIMILE richiesta di parere alla Soprintendenza per istanze di autorizzazione paesaggistica con “procedimento semplificato”

alla Soprintendenza Archeologia, Belle Arti e  
Paesaggio per .....

e p.c. al richiedente

**Oggetto: ISTANZA DI AUTORIZZAZIONE PAESAGGISTICA “SEMPLIFICATA”**

**RICHIESTA PARERE ex art. 11, comma 5 del DPR 13 febbraio 2017, n. 31.**

Comune di .....

Richiedente: .....

Opere: .....

Protocollo: ..... (data di ricevimento dell'istanza)

**TRASMISSIONE DOCUMENTAZIONE e motivata proposta di accoglimento /accoglimento con prescrizioni dell'istanza di autorizzazione paesaggistica.**

In relazione alle opere in oggetto, al fine di acquisire il parere vincolante di codesta Soprintendenza, ai sensi dell'art. 11, comma 5 del DPR 13 febbraio 2017, n. 31 e per gli effetti dell'articolo 146, comma 9 del D.Lgs. 22 gennaio 2004, n. 42, si provvede a trasmettere la “motivata proposta di accoglimento” dell'istanza di autorizzazione paesaggistica, unitamente a copia della istanza ed alla documentazione progettuale allegata.

#### **MOTIVATA PROPOSTA DI accoglimento / accoglimento con prescrizioni dell' istanza di autorizzazione paesaggistica**

La richiesta di autorizzazione paesaggistica relativa al progetto per la realizzazione dell'intervento in oggetto, interessa una area in Comune di ....., in ambito assoggettato a tutela paesaggistica ai sensi:

- dell'art. 136, comma 1, lettera ...) del D.Lgs. 22 gennaio 2004, n. 42, in quanto assoggettato a tutela paesaggistica con specifico provvedimento (*DM .....*; *DGR .....*);
- dell'art. 142, comma 1, lettera ...) del D.Lgs. 22 gennaio 2004, n. 42, in quanto ricadenti entro ..... (*fasce di rispetto del ...*; *Parco ...*; *ambiti boscati*; ...);

La competenza amministrativa al rilascio dell'autorizzazione paesaggistica per le opere richieste è attribuita, ai sensi dell'art. 80, comma ..., lett. ...) della legge regionale 11 marzo 2005, n. 12 e successive modifiche ed integrazioni, a questo Ente che risulta “idoneo” all'esercizio delle funzioni paesaggistiche in base al Decreto regionale n. .... del .....

L'intervento proposto non rientra tra quelli esclusi dall'obbligo di autorizzazione paesaggistica ai sensi dell'art. 149 del D. Lgs. 42/2004 e degli articoli 2 e 4 del DPR 31/2017 e non risulta assoggettato al regime autorizzatorio ordinario ai sensi dell'art. 146 del D.Lgs. 42/2004.

L'intervento proposto è assoggettato al procedimento semplificato di autorizzazione paesaggistica, in quanto di lieve entità, secondo quanto previsto dall'Allegato B, punto ..... (*da indicare*) del DPR.31/2017.

La documentazione allegata al progetto risulta adeguata a quanto richiesto dall'allegato D al DPR 13 febbraio 2017, n. 31;

La Commissione Paesaggio, nella seduta del ....., ha espresso, ai sensi dell'art. 81 della legge regionale 11 marzo 2005, n. 12, il parere *favorevole/favorevole con prescrizioni* ..... che si allega in copia.

*(nel caso venga proposto l'accoglimento della istanza di autorizzazione paesaggistica)*

L'istanza di autorizzazione paesaggistica si ritiene accoglibile in quanto, considerate le motivazioni della tutela paesaggistica relative all'ambito interessato, gli indirizzi e le norme del Piano Paesaggistico Regionale e degli strumenti di pianificazione paesaggistica, i criteri di gestione del provvedimento di tutela paesaggistica ex art. 136 (indicare il DM o la DGR) se presenti, i criteri attuativi della legge regionale n. 12/2005, approvati con d.G.R. n. IX/2727 del 22 dicembre 2011, con particolare riferimento a ..... (*indicare i paragrafi specifici e/o le schede degli elementi costitutivi del paesaggio*), la realizzazione di ....., per caratteristiche tipologiche, edilizio/architettoniche e utilizzo di materiali, che risultano in sintonia con il contesto esistente, è compatibile con i valori ed i caratteri paesaggistici propri.

*(nel caso venga proposto l'accoglimento con prescrizioni della istanza di autorizzazione paesaggistica)*

L'istanza di autorizzazione paesaggistica, considerate le motivazioni della tutela paesaggistica relative all'ambito interessato, gli indirizzi e le norme del Piano Paesaggistico Regionale e degli strumenti di pianificazione paesaggistica, i criteri di gestione del provvedimento di tutela paesaggistica ex art. 136 (indicare il DM o la DGR) se presenti, i criteri attuativi della legge regionale n. 12/2005, approvati con d.G.R. n. IX/2727 del 22 dicembre 2011, con particolare riferimento a ..... (*indicare i paragrafi specifici e/o le schede degli elementi costitutivi del paesaggio*), si ritiene accoglibile suggerendo, al fine di conseguire una maggior coerenza con tali criteri ed indirizzi ed un miglior inserimento paesaggistico delle opere proposte, le seguenti prescrizioni:

- .....
- .....

Ciò rilevato si propone l'accoglimento/accoglimento con prescrizioni dell'istanza di autorizzazione paesaggistica in oggetto e, come richiesto dall'art. 11, comma 5 del D.P.R. 31/2017, si allega copia dell'istanza e la documentazione progettuale pervenuta.

Si informa nel contempo che la presente costituisce comunicazione al richiedente dell'avvenuta trasmissione degli atti al soprintendente, ai sensi delle vigenti disposizioni di legge in materia di procedimento amministrativo.

Distinti saluti.

il responsabile dell'istruttoria paesaggistica

Data .....

Allegati: copia dell'istanza di autorizzazione paesaggistica e relativi elaborati di progetto;  
copia del parere della Commissione paesaggio

#### **4. FACSIMILE autorizzazione paesaggistica “procedura semplificata” (con parere vincolante favorevole/favorevole con prescrizioni da parte della Soprintendenza)**

Autorizzazione paesaggistica, ai sensi dell'art. 3 del DPR 13 febbraio 2017, n. 31 e per gli effetti dell'articolo 146, comma 9 del decreto legislativo 22 gennaio 2004, n. 42 e s.m.i., relativa all'istanza presentata da ....., per la realizzazione di .....

#### **IL DIRIGENTE/IL RESPONSABILE DEL PROCEDIMENTO**

Visti:

- il Decreto Legislativo 22 gennaio 2004, n. 42, e successive modifiche e integrazioni;
- il Decreto del Presidente della Repubblica 13 febbraio 2017, n. 31;
- la legge regionale 11 marzo 2005, n. 12 ed i criteri attuativi approvati dalla giunta regionale con Deliberazione di Giunta Regionale n. IX/2727 del 22 dicembre 2011 e s.m.i.;
- il Piano Paesaggistico Regionale della Lombardia approvato con Delibera del Consiglio Regionale n. VIII/951 del 19 gennaio 2010;

Vista l'istanza presentata da ..... in data ....., protocollo n. ...., tesa ad ottenere il rilascio di autorizzazione paesaggistica per la realizzazione di ....., sito sull'area .....

Accertato che l'area oggetto dell'intervento richiesto è soggetta a tutela paesaggistica in base:

- all'art. 136, lettera ....., del D. Lgs. 22 gennaio 2004, n. 42, in quanto assoggettate a tutela paesaggistica con specifico provvedimento (*DM ....; DGR ....*);
- all'art. 142, comma 1, lettera ....) del D. Lgs. 22 gennaio 2004, n. 42, in quanto ricadenti entro .... (*fasce di rispetto del ...; perimetro del Parco ...; ambiti boscati; ...*);

Considerato che, ai sensi dell'art. 80, comma .., lett. ...) della legge regionale 11 marzo 2005, n. 12 e successive modifiche ed integrazioni, la competenza amministrativa al rilascio dell'autorizzazione paesaggistica per le opere richieste è attribuita a questo Ente che risulta “idoneo” all'esercizio delle funzioni paesaggistiche in base al Decreto regionale n. .... del .....

Verificato che l'intervento in oggetto è soggetto ad autorizzazione paesaggistica non ricorrendo i presupposti di cui all'art. 149 del D. Lgs. 42/2004 e degli articoli 2 e 4 del DPR 31/2017 e non risultando altresì assoggettato al regime autorizzatorio ordinario ai sensi dell'art. 146 del D.Lgs. 42/2004;

Considerato che l'intervento di lieve entità proposto è assoggettato al procedimento semplificato di autorizzazione paesaggistica, in quanto riconducibile alla categoria d'interventi indicata alla voce ..... (*da indicare*) dell'allegato B al DPR 13 febbraio 2017, n. 31.

Visto il parere *favorevole/favorevole con prescrizioni* espresso dalla Commissione Paesaggio nella seduta del .....

Dato atto che sono state condotte le verifiche e le valutazioni di cui all'art. 11, commi 1 e 3 del DPR 13 febbraio 2017, n. 31 e, conseguentemente, in data ....., con protocollo n. ...., è stata trasmessa alla Soprintendenza Archeologia, Belle Arti e Paesaggio per ....., al fine di acquisirne il parere vincolante:

- copia dell'istanza di autorizzazione paesaggistica;
- la documentazione presentata dal richiedente completa degli elaborati progettuali;
- copia del parere della Commissione Paesaggio in data .....
- la motivata proposta di *accoglimento/accoglimento con prescrizioni* della istanza di autorizzazione paesaggistica;

Dato altresì atto che in pari data si è comunicato all'interessato l'avvenuta trasmissione degli atti al soprintendente, ai sensi delle vigenti disposizioni di legge in materia di procedimento amministrativo;

Riscontrato che tale documentazione è stata ricevuta dalla Soprintendenza Archeologia, Belle Arti e Paesaggio per ....., in data ..... e che, entro il termine di 20 giorni, con nota in data ....., protocollo n. ...., il Soprintendente **ha rilasciato** il prescritto e vincolante parere previsto dall'art. 11, comma 5 del DPR 13 febbraio 2017, n. 31;

Preso atto di tale vincolante parere *favorevole/favorevole con prescrizioni* e richiamate le argomentazioni ivi contenute che costituiscono le motivazioni del presente provvedimento paesaggistico;

### DECRETA

1. di esprimere autorizzazione paesaggistica *favorevole/favorevole con prescrizioni*, ai sensi dell'art. 3 del DPR 13 febbraio 2017, n. 31 e per gli effetti dell'articolo 146, comma 9 del D.Lgs. 22 gennaio 2004, n. 42 e s.m.i., relativamente all'istanza presentata da ....., in data ....., protocollo n. ...., per la realizzazione di ....., sulle aree site ....., sulla base degli elaborati allegati.
2. *(nel caso di prescrizioni)*  
Di stabilire, sulla base delle argomentazioni richiamate in premessa e del vincolante parere reso dal Soprintendente, che costituiscono motivazione puntuale e specifica del presente provvedimento ed al fine di conseguire un miglior inserimento paesaggistico dell'intervento proposto, che nell'esecuzione delle opere siano osservate le seguenti prescrizioni:
  - .....
  - .....
3. Di disporre la trasmissione del presente provvedimento, unitamente agli elaborati progettuali (costituiti da .....), al richiedente e *(solo nel caso l'Ente che rilascia l'autorizzazione sia diverso dal Comune)* al Comune territorialmente interessato.
4. Di disporre altresì, in base al Protocollo d'Intesa sottoscritto in data 29.01.2014 tra Regione Lombardia e Ministero dei Beni e delle Attività Culturali e del Turismo, l'inserimento del presente provvedimento nell'applicativo MAPEL ("Monitoraggio Autorizzazioni Paesaggistiche Enti Locali"), pubblicato sul sito istituzionale di Regione Lombardia <http://www.regione.lombardia.it>.
5. Di dare atto che:
  - il presente provvedimento, ai sensi dell'art.11 comma 11 del DPR 31/2017 e dell' art.146 comma 4 del D.Lgs. 42/2004, è valido per un periodo di cinque anni, scaduto il quale l'esecuzione dei progettati lavori deve essere sottoposta a nuova autorizzazione. I lavori iniziati nel corso del quinquennio di efficacia dell'autorizzazione possono essere conclusi entro e non oltre l'anno successivo la scadenza del quinquennio medesimo. Il termine di efficacia dell'autorizzazione decorre dal giorno in cui acquista efficacia il titolo edilizio eventualmente necessario per la realizzazione dell'intervento;
  - il presente provvedimento concerne unicamente il controllo previsto dal DPR 31/2017 e dal D.Lgs. 42/2004 non costituendo presunzione di legittimità del progetto sotto ogni altro diverso aspetto.
  - ogni modifica al progetto approvato, salvo ricorrano le fattispecie indicate alle voci A1 e A31 dell'allegato A al DPR 31/2017, dovrà essere oggetto di una nuova autorizzazione paesaggistica e l'eventuale esecuzione di opere difformi comporterà l'applicazione delle sanzioni amministrative previste dalla vigente legislazione;

- *(solo nel caso l'Ente che rilascia l'autorizzazione sia diverso dal Comune)*  
l'Amministrazione comunale di ....., sul cui territorio ricade l'intervento, nell'ambito dei poteri previsti dall'art. 27 del DPR 6 giugno 2001, n. 380, dovrà provvedere alla vigilanza sulla conformità delle opere a quanto autorizzato, riferendo alla scrivente Amministrazione ogni eventuale difformità.
6. Di dare altresì atto che:
- contro il presente provvedimento è proponibile ricorso giurisdizionale avanti il TAR della Lombardia secondo le modalità di cui alla legge n. 1034/71, ovvero è ammesso il ricorso straordinario al Capo dello Stato ai sensi del D.P.R. 1199/71, rispettivamente entro 60 e 120 giorni dalla data di avvenuta notificazione (o altra forma di comunicazione che attesti comunque il ricevimento dell'atto) del presente provvedimento;
  - in base alle disposizioni dell'art. 146 , comma 12 del D.lgs. 42/2004, tale ricorso può anche essere promosso dalle associazioni portatrici di interessi diffusi individuate ai sensi delle vigenti disposizioni di legge in materia ambiente e danno ambientale, e da qualsiasi altro soggetto pubblico o privato che ne abbia interesse. Le sentenze e le ordinanze del Tribunale amministrativo regionale possono essere appellate dai medesimi soggetti, anche se non abbiano proposto ricorso di primo grado.

#### **Il Dirigente/Il Responsabile del Procedimento**

Data .....

## 5. FACSIMILE autorizzazione paesaggistica “procedura semplificata” (in assenza del parere vincolante da parte della Soprintendenza)

Autorizzazione paesaggistica, ai sensi dell'art. 3 del DPR 13 febbraio 2017, n. 31 e per gli effetti dell'articolo 146, comma 9 del decreto legislativo 22 gennaio 2004, n. 42 e s.m.i., relativa all'istanza presentata da ....., per la realizzazione di .....

### IL DIRIGENTE/IL RESPONSABILE DEL PROCEDIMENTO

Visti:

- il Decreto Legislativo 22 gennaio 2004, n. 42, e successive modifiche e integrazioni;
- il Decreto del Presidente della Repubblica 13 febbraio 2017, n. 31;
- la legge regionale 11 marzo 2005, n. 12 ed i criteri attuativi approvati dalla giunta regionale con Deliberazione di Giunta Regionale n. IX/2727 del 22 dicembre 2011 e s.m.i.;
- il Piano Paesaggistico Regionale della Lombardia approvato con Delibera del Consiglio Regionale n. VIII/951 del 19 gennaio 2010;

Vista l'istanza presentata da ..... in data ....., protocollo n. ...., tesa ad ottenere il rilascio di autorizzazione paesaggistica per la realizzazione di ....., sito sull'area .....

Accertato che l'area oggetto dell'intervento richiesto è soggetta a tutela paesaggistica in base:

- all'art. 136, lettera ....., del suddetto decreto legislativo, in quanto assoggettate a tutela paesaggistica con specifico provvedimento (*DM .....*; *DGR .....*);
- all'art. 142, comma 1, lettera ....) del suddetto decreto legislativo, in quanto ricadenti entro .... (*fasce di rispetto del ...*; *perimetro del Parco ...*; *ambiti boscati*; ...);

Considerato che, ai sensi dell'art. 80, comma .., lett. ...) della legge regionale 11 marzo 2005, n. 12 e successive modifiche ed integrazioni, la competenza amministrativa al rilascio dell'autorizzazione paesaggistica per le opere richieste è attribuita a questo Ente che risulta “idoneo” all'esercizio delle funzioni paesaggistiche in base al Decreto regionale n. .... del .....

Verificato che l'intervento in oggetto è soggetto ad autorizzazione paesaggistica non ricorrendo i presupposti di cui all'art. 149 del D. Lgs. 42/2004 e degli articoli 2 e 4 del DPR 31/2017 e non risultando altresì assoggettato al regime autorizzatorio ordinario ai sensi dell'art. 146 del D.Lgs. 42/2004;

Considerato che l'intervento di lieve entità proposto è assoggettato al procedimento semplificato di autorizzazione paesaggistica, in quanto riconducibile alla categoria d'interventi indicata alla voce ..... (*da indicare*) dell'allegato B al DPR 13 febbraio 2017, n. 31.

Visto il parere *favorevole/favorevole con prescrizioni* espresso dalla Commissione Paesaggio nella seduta del .....

Dato atto che sono state condotte le verifiche e le valutazioni di cui all'art. 11, commi 1 e 3 del DPR 13 febbraio 2017, n. 31 e, conseguentemente, in data ....., con protocollo n. ...., è stata trasmessa alla Soprintendenza Archeologia, Belle Arti e Paesaggio per ....., al fine di acquisirne il parere vincolante:

- copia dell'istanza di autorizzazione paesaggistica;
- la documentazione presentata dal richiedente completa degli elaborati progettuali;
- copia del parere della Commissione Paesaggio redatto in data .....
- la motivata proposta di *accoglimento/accoglimento con prescrizioni* della istanza di autorizzazione paesaggistica;

Dato altresì atto che in pari data si è comunicato all'interessato l'avvenuta trasmissione degli atti al soprintendente, ai sensi delle vigenti disposizioni di legge in materia di procedimento amministrativo;

Riscontrato che tale documentazione è stata ricevuta dalla Soprintendenza Archeologia, Belle Arti e Paesaggio per ....., in data ..... e che, entro il termine di 20 giorni, il Soprintendente **non ha rilasciato** il prescritto e vincolante parere previsto dall'art. 11, comma 5 del DPR 13 febbraio 2017, n. 31;

Considerato che, in caso di mancata espressione del parere vincolante entro il termine sopra indicato, l'amministrazione procedente provveda al rilascio dell'autorizzazione paesaggistica, ai sensi dell'art. 11, comma 9 del DPR 13 febbraio 2017, n. 31;

*(in assenza di prescrizioni)*

Considerate le motivazioni del vincolo paesaggistico gravante sull'area e valutato che le opere richieste, come risulta dalla motivata proposta di accoglimento dell'istanza di autorizzazione paesaggistica redatta in data ..... e dal parere della Commissione Paesaggio formulato in data ....., non contrastano con gli obiettivi ed i criteri di tutela paesaggistica relativi all'ambito interessato dal progetto poiché ..... (*descrivere in modo dettagliato ed argomentato*);

*(nel caso di prescrizioni)*

Considerate le motivazioni del vincolo paesaggistico gravante sull'area e valutato, come risulta dalla motivata proposta di accoglimento con prescrizioni dell'istanza di autorizzazione paesaggistica redatta in data ..... e dal parere della Commissione Paesaggio formulato in data ....., che al fine di un miglior inserimento paesaggistico delle opere proposte, siano osservate le seguenti prescrizioni:

- .....
- .....

## DECRETA

1. di esprimere autorizzazione paesaggistica *favorevole/favorevole con prescrizioni*, ai sensi dell'art. 3 del DPR 13 febbraio 2017, n. 31 e per gli effetti dell'articolo 146, comma 9 del D.Lgs. 22 gennaio 2004, n. 42 e s.m.i., relativamente all'istanza presentata da ....., in data ....., protocollo n. ...., per la realizzazione di ....., sulle aree site ....., sulla base degli elaborati allegati.
2. *(nel caso di prescrizioni)*  
Di stabilire, sulla base delle argomentazioni richiamate in premessa, che costituiscono motivazione puntuale e specifica del presente provvedimento ed al fine di conseguire un miglior inserimento paesaggistico dell'intervento proposto, che nell'esecuzione delle opere siano osservate le seguenti prescrizioni:
  - .....
  - .....
3. Di disporre la trasmissione del presente provvedimento, unitamente agli elaborati progettuali (costituiti da .....), al richiedente e (*solo nel caso l'Ente che rilascia l'autorizzazione sia diverso dal Comune*) al Comune territorialmente interessato.
4. Di disporre altresì, in base al Protocollo d'Intesa sottoscritto in data 29.01.2014 tra Regione Lombardia e Ministero dei Beni e delle Attività Culturali e del Turismo, l'inserimento del presente provvedimento nell'applicativo MAPEL ("Monitoraggio Autorizzazioni Paesaggistiche

Enti Locali”), pubblicato sul sito istituzionale di Regione Lombardia <http://www.regione.lombardia.it>.

5. Di dare atto che:

- il presente provvedimento, ai sensi dell'art.11 comma 11 del DPR 31/2017 e dell' art.146 comma 4 del D.Lgs. 42/2004, è valido per un periodo di cinque anni, scaduto il quale l'esecuzione dei progettati lavori deve essere sottoposta a nuova autorizzazione. I lavori iniziati nel corso del quinquennio di efficacia dell'autorizzazione possono essere conclusi entro e non oltre l'anno successivo la scadenza del quinquennio medesimo. Il termine di efficacia dell'autorizzazione decorre dal giorno in cui acquista efficacia il titolo edilizio eventualmente necessario per la realizzazione dell'intervento;
- il presente provvedimento concerne unicamente il controllo previsto dal DPR 31/2017 e dal D.Lgs. 42/2004 non costituendo presunzione di legittimità del progetto sotto ogni altro diverso aspetto.
- ogni modifica al progetto approvato, salvo ricorrano le fattispecie indicate alle voci A1 e A31 dell'allegato A al DPR 31/2017, dovrà essere oggetto di una nuova autorizzazione paesaggistica e l'eventuale esecuzione di opere difformi comporterà l'applicazione delle sanzioni amministrative previste dalla vigente legislazione;
- *(solo nel caso l'Ente che rilascia l'autorizzazione sia diverso dal Comune)*  
l'Amministrazione comunale di ....., sul cui territorio ricade l'intervento, nell'ambito dei poteri previsti dall'art. 27 del DPR 6 giugno 2001, n. 380, dovrà provvedere alla vigilanza sulla conformità delle opere a quanto autorizzato, riferendo alla scrivente Amministrazione ogni eventuale difformità;

6. Di dare altresì atto che:

- contro il presente provvedimento è proponibile ricorso giurisdizionale avanti il TAR della Lombardia secondo le modalità di cui alla legge n. 1034/71, ovvero è ammesso il ricorso straordinario al Capo dello Stato ai sensi del D.P.R. 1199/71, rispettivamente entro 60 e 120 giorni dalla data di avvenuta notificazione (o altra forma di comunicazione che attesti comunque il ricevimento dell'atto) del presente provvedimento;
- in base alle disposizioni dell'art. 146, comma 12 del D.lgs. 42/2004, tale ricorso può anche essere promosso dalle associazioni portatrici di interessi diffusi individuate ai sensi delle vigenti disposizioni di legge in materia ambiente e danno ambientale, e da qualsiasi altro soggetto pubblico o privato che ne abbia interesse. Le sentenze e le ordinanze del Tribunale amministrativo regionale possono essere appellate dai medesimi soggetti, anche se non abbiano proposto ricorso di primo grado.

**Il Dirigente/Il Responsabile del Procedimento**

Data .....



**6. FACSIMILE preavviso di diniego paesaggistico in “procedura semplificata” a seguito di valutazione paesaggistica negativa da parte dell’Amministrazione procedente (art 11, comma 6 del DPR 13 febbraio 2017, n. 31)**

**COMUNICAZIONE**, ai sensi dell'art. 10-bis della legge 241/90 e s.m.i., di preavviso di provvedimento paesaggistico negativo relativo alla richiesta di autorizzazione paesaggistica in “procedura semplificata”, presentata da ..... per la realizzazione di ..... su un'area sita nel Comune di .....

**IL DIRIGENTE/IL RESPONSABILE DEL PROCEDIMENTO**

Visti:

- il Decreto legislativo 22 gennaio 2004, n. 42, e successive modifiche e integrazioni;
- il Decreto del Presidente della Repubblica 13 febbraio 2017, n. 31;
- la legge regionale 11 marzo 2005, n. 12 ed i criteri attuativi approvati dalla Giunta Regionale con d.G.R. n. IX/2727 del 22 dicembre 2011 e s.m.i.;
- il Piano Paesaggistico Regionale della Lombardia approvato con Delibera di Consiglio Regionale n. VIII/951 del 19 gennaio 2010;
- la legge 7 agosto 1990, n. 241 e s.m.i.

Vista l'istanza presentata da ....., in data ....., protocollo n. ...., tesa ad ottenere il rilascio di autorizzazione paesaggistica con “procedimento semplificato”, ai sensi del DPR 13 febbraio 2017, n. 31, per la realizzazione di ....., sulle aree site .....

Accertato che l'area oggetto dell'intervento richiesto è soggetta a tutela paesaggistica in base:

- all'art. 136, lettera ....., del suddetto decreto legislativo, in quanto assoggettate a tutela paesaggistica con specifico provvedimento (*DM .....*; *DGR .....*);
- all'art. 142, comma 1, lettera ....) del suddetto decreto legislativo, in quanto ricadenti entro..... (*fasce di rispetto del .....*; *perimetro del Parco .....*; *ambiti boscati; .....*);

Considerato che, ai sensi dell'art. 80, comma .., lett. ....) della legge regionale 11 marzo 2005, n. 12 e successive modifiche ed integrazioni, la competenza amministrativa al rilascio dell'autorizzazione paesaggistica per le opere richieste è attribuita a questo Ente che risulta “idoneo” all'esercizio delle funzioni paesaggistiche in base al Decreto regionale n. .... del .....

Verificato che l'intervento in oggetto è soggetto ad autorizzazione paesaggistica non ricorrendo i presupposti di cui all'art. 149 del D. Lgs. 42/2004 e degli articoli 2 e 4 del DPR 31/2017 e non risultando altresì assoggettato al regime autorizzatorio ordinario ai sensi dell'art. 146 del D.Lgs. 42/2004;

Considerato che l'intervento di lieve entità proposto è assoggettato al procedimento semplificato di autorizzazione paesaggistica, in quanto riconducibile alla categoria d'interventi indicata alla voce ..... (*da indicare*) dell'allegato B al DPR 13 febbraio 2017, n. 31.

Visto il **parere negativo** espresso dalla Commissione Paesaggio nella seduta del ..... con il quale è stata espressa una valutazione paesaggistica negativa nel merito della soluzione progettuale proposta sulla base delle seguenti motivazioni ed argomentazioni:

- .....
- .....

Ritenuto pertanto di dover provvedere, ai sensi dell'art. 11, comma 6 del DPR 13 febbraio 2017, n. 31, sulla richiesta di autorizzazione presentata da .....

**COMUNICA**

ai sensi dell'art. 10-bis della legge 241/90 e s.m.i.

il preavviso di provvedimento paesaggistico negativo relativamente alla suddetta istanza poiché la stessa non può essere favorevolmente accolta, stante il contrasto con ..... *(devono essere illustrati ed argomentati in modo dettagliato i motivi di contrasto con le disposizioni del Piano Paesaggistico Regionale, dell'eventuale Piano Territoriale di Coordinamento della Provincia e/o del Parco regionale, dei criteri dettati dalla d.G.R. n. IX/2727 del 22 dicembre 2011 e delle specifiche motivazioni del vincolo paesaggistico gravante sull'area nonché, se esistenti, dei relativi criteri di gestione...)*.

Si comunica altresì che affinché possa essere formulata una favorevole proposta di accoglimento dell'istanza dovranno essere apportate al progetto le seguenti indispensabili modifiche:

- .....
- .....

Con la presente comunicazione sono sospesi i termini per la conclusione del procedimento e, ai sensi dell'art. 11, comma 6 del DPR 13 febbraio 2017, n. 31, è assegnato al proponente il termine di quindici giorni, dal ricevimento della presente comunicazione, per presentare le proprie osservazioni ed il progetto adeguato.

Si precisa che i termini del procedimento relativo all'istanza sopra indicata riprenderanno nuovamente a decorrere dalla data di presentazione delle osservazioni o, in mancanza, dalla scadenza del termine di quindici giorni di cui sopra.

**Il Dirigente/Il Responsabile del Procedimento**

Data .....

## 7. FACSIMILE diniego paesaggistico in “procedura semplificata” a seguito di valutazione paesaggistica negativa da parte dell’Ente locale (ai sensi dell’art. 11, comma 6 del DPR 13 febbraio 2017, n. 31)

Diniego di autorizzazione paesaggistica in “procedura semplificata”, ai sensi dell’art. 11, comma 6 del DPR 13 febbraio 2017, n. 31, relativo all’istanza di autorizzazione paesaggistica in “procedura semplificata”, presentata da ..... per la realizzazione di ..... su un’area sita nel Comune di .....

### IL DIRIGENTE/IL RESPONSABILE DEL PROCEDIMENTO

Visti:

- il Decreto legislativo 22 gennaio 2004, n. 42, e successive modifiche e integrazioni;
- il Decreto del Presidente della Repubblica 13 febbraio 2017, n. 31;
- la legge regionale 11 marzo 2005, n. 12 ed i criteri attuativi approvati dalla Giunta Regionale con d.G.R. n. IX/2727 del 22 dicembre 2011 e s.m.i.;
- il Piano Paesaggistico Regionale della Lombardia approvato con Delibera di Consiglio Regionale n. VIII/951 del 19 gennaio 2010;

Vista l’istanza presentata da ....., in data ....., protocollo n. ...., tesa ad ottenere il rilascio di autorizzazione paesaggistica per la realizzazione di ....., sulle aree site .....

Accertato che l’area oggetto dell’intervento richiesto è soggetta a tutela paesaggistica in base:

- all’art. 136, lettera ....., del suddetto decreto legislativo, in quanto assoggettate a tutela paesaggistica con specifico provvedimento (*DM ....; DGR ....*);
- all’art. 142, comma 1, lettera ....) del suddetto decreto legislativo, in quanto ricadenti entro ... (*fasce di rispetto del ...; perimetro del Parco ...; ambiti boscati; ...*);

Considerato che, ai sensi dell’art. 80, comma .., lett. ...) della legge regionale 11 marzo 2005, n. 12 e successive modifiche ed integrazioni, la competenza amministrativa al rilascio dell’autorizzazione paesaggistica per le opere richieste è attribuita a questo Ente che risulta “idoneo” all’esercizio delle funzioni paesaggistiche in base al Decreto regionale n. .... del .....

Verificato che l’intervento in oggetto è soggetto ad autorizzazione paesaggistica non ricorrendo i presupposti di cui all’art. 149 del D. Lgs. 42/2004 e degli articoli 2 e 4 del DPR 31/2017 e non risultando altresì assoggettato al regime autorizzatorio ordinario ai sensi dell’art. 146 del D.Lgs. 42/2004;

Considerato che l’intervento di lieve entità proposto è assoggettato al procedimento semplificato di autorizzazione paesaggistica, in quanto riconducibile alla categoria d’interventi indicata alla voce ..... (*da indicare*) dell’allegato B al DPR 13 febbraio 2017, n. 31;

Visto il **parere negativo** espresso dalla Commissione Paesaggio nella seduta del ..... con il quale è stata espressa una valutazione paesaggistica negativa nel merito della soluzione progettuale proposta sulla base delle seguenti motivazioni ed argomentazioni:

- .....
- .....

Dato atto che in data ....., con protocollo n. .... è stato comunicato al richiedente, ai sensi dell'art. 11, comma 6 del DPR 13 febbraio 2017, n. 31 e per gli effetti dell'art. 10-bis della legge n. 241/90 e s.m.i., il preavviso di provvedimento paesaggistico negativo relativamente alla suddetta istanza precisando che, entro il termine di quindici giorni dal ricevimento della comunicazione avrebbe potuto presentare le proprie osservazioni ed il progetto adeguato; Accertato che tale comunicazione è stata ricevuta dall'interessato in data .....

*(in assenza di osservazioni)*

Dato atto che entro il termine di quindici giorni assegnato per la eventuale presentazione di osservazioni, decorso il ..... (*indicare la data*), il richiedente non ha presentato alcuna osservazione;

Ritenuto pertanto di dover provvedere, ai sensi dell'art. 11, comma 6 del DPR 13 febbraio 2017, n. 31, sulla richiesta di autorizzazione presentata da ..... formulando un provvedimento paesaggistico negativo sulla scorta motivazioni ed argomentazioni paesaggistiche contenute nel preavviso di provvedimento paesaggistico negativo emesso in data ....., con protocollo n. ...., che si confermano integralmente;

*(nel caso di presentazione di osservazioni)*

Dato atto che entro il termine di quindici giorni assegnato per la eventuale presentazione di osservazioni, decorso il ..... (*indicare la data*), il richiedente ha presentato proprie osservazioni *corredate/non corredate* da nuovi elaborati progettuali;

Dato atto che le osservazioni presentate, *corredate/non corredate* da eventuali adeguamenti progettuali, esaminate dalla Commissione Paesaggio nella seduta del ....., non sono state ritenute sufficienti a superare la negativa valutazione paesaggistica formulata con il sopracitato preavviso di diniego paesaggistico, per le motivazioni di seguito riportate:

- .....
- .....

Ritenuto pertanto, persistendo i motivi ostativi all'accoglimento dell'istanza di autorizzazione paesaggistica, di dover provvedere, ai sensi dell'art. 11, comma 6 del DPR 13 febbraio 2017, n. 31, sulla richiesta di autorizzazione presentata da ..... formulando un provvedimento paesaggistico negativo;

## DECRETA

1. Di esprimere il diniego di autorizzazione paesaggistica, ai sensi dell'art. 4, comma 4 del DPR 139/2010, sulla base delle motivazioni, formulate con il parere negativo espresso dalla Commissione Paesaggio nella seduta del ....., che costituiscono motivazione puntuale e specifica del presente provvedimento, relativamente all'istanza presentata da ..... in data ....., protocollo n. .... per la realizzazione di ..... sull'area sita nel comune di .....
2. Di disporre la trasmissione del presente provvedimento, unitamente agli elaborati progettuali (costituiti da n. ... tavole di progetto, relazione paesaggistica semplificata), al richiedente e (*solo nel caso l'Ente che emette il diniego paesaggistico sia diverso dal Comune*) al Comune territorialmente interessato.
3. Di disporre altresì, in base al Protocollo d'Intesa sottoscritto in data 29.01.2014 tra Regione Lombardia e Ministero dei Beni e delle Attività Culturali e del Turismo, l'inserimento del presente provvedimento nell'applicativo MAPEL ("Monitoraggio Autorizzazioni Paesaggistiche Enti Locali"), pubblicato sul sito istituzionale di Regione Lombardia <http://www.regione.lombardia.it>.

4. Di dare atto che il presente provvedimento è immediatamente efficace.
5. Di dare altresì atto che:
  - contro il presente provvedimento è proponibile ricorso giurisdizionale avanti il TAR della Lombardia secondo le modalità di cui alla legge n. 1034/71, ovvero è ammesso il ricorso straordinario al Capo dello Stato ai sensi del D.P.R. 1199/71, rispettivamente entro 60 e 120 giorni dalla data di avvenuta notificazione (o altra forma di comunicazione che attesti comunque il ricevimento dell'atto) del presente provvedimento;
  - in base alle disposizioni dell'art. 146, comma 12 del D.lgs. 42/2004, tale ricorso può anche essere promosso dalle associazioni portatrici di interessi diffusi individuate ai sensi delle vigenti disposizioni di legge in materia ambiente e danno ambientale, e da qualsiasi altro soggetto pubblico o privato che ne abbia interesse. Le sentenze e le ordinanze del Tribunale amministrativo regionale possono essere appellate dai medesimi soggetti, anche se non abbiano proposto ricorso di primo grado.

#### **Il Dirigente/Il Responsabile del Procedimento**

Data .....

Serie Ordinaria n. 37 - Venerdì 15 settembre 2017

## E) PROVVEDIMENTI DELLO STATO

**Commissario Delegato per l'emergenza Sisma del 20 e 29 maggio 2012 (decreto legge 6 giugno 2012 n. 74 convertito in legge n. 122 del 1° agosto 2012) Decreto n. 224 del 30 novembre 2015 - Decreto n. 113 del 31 agosto 2017**  
**Attività di controllo ex-post sui contribuiti per l'autonoma sistemazione, ai sensi dell'ordinanza 18 novembre 2016, n. 267. Presa d'atto esito controlli per l'anno 2016**

### IL SOGGETTO ATTUATORE

Viste le deliberazioni del Consiglio dei Ministri del 22 maggio 2012 e del 30 maggio 2012 con le quali è stato dichiarato lo stato di emergenza in conseguenza degli eventi sismici del 20 e del 29 maggio 2012 che hanno colpito il territorio delle province di Bologna, Modena, Ferrara e Mantova.

Dato atto che lo *Stato di Emergenza* è stato più volte prorogato nel tempo, da ultimo, alla data del 31 dicembre 2018, con legge 26 febbraio 2016, n. 21.

Visto il d.l. 6 giugno 2012, n. 74 «*Interventi urgenti in favore delle popolazioni colpite dagli eventi sismici che hanno interessato il territorio delle province di Bologna, Modena, Ferrara, Mantova, Reggio Emilia e Rovigo, il 20 e il 29 maggio 2012*», pubblicato nella G.U. n. 131 del 7 giugno 2012 e convertito, con modificazioni, dalla legge 1° agosto 2012, n. 122, pubblicata nella G.U. n. 180 del 3 agosto 2012 (in seguito d.l. 74/2012), con il quale:

- i Presidenti delle Regioni Emilia-Romagna, Lombardia e Veneto sono stati nominati Commissari delegati per la ricostruzione;
- è stato istituito il *Fondo per la Ricostruzione* delle aree colpite dagli eventi sismici del 20-29 maggio 2012, le cui risorse sono assegnate su apposite contabilità speciali intestate ai Commissari delegati;
- è stato stabilito che i Presidenti delle tre Regioni possano adottare «*idonee modalità di coordinamento e programmazione degli interventi per le attività di ricostruzione*» ed inoltre, in qualità di Commissari, possano costituire una apposita Struttura Commissariale e si possano avvalere e/o delegare funzioni attribuite dallo stesso d.l. ai Sindaci dei Comuni e ai Presidenti delle Province interessate dal sisma per l'attuazione dei necessari interventi (art. 1, comma 5 e 5-bis).

Visto l'art. 10, comma 15-ter, del d.l. n. 83/2012, così come convertito in legge, secondo cui, al fine di operare l'opportuno raccordo con le ulteriori Amministrazioni interessate, i Presidenti delle Regioni possono avvalersi, nel rispetto della normativa vigente e nei limiti delle risorse umane, strumentali e finanziarie disponibili a legislazione vigente e comunque senza nuovi o maggiori oneri per la finanza pubblica, di Soggetti Attuatori all'uopo nominati, cui affidare specifici settori di intervento sulla base di specifiche direttive ed indicazioni appositamente impartite.

Considerato che l'art. 1, comma 5, dello stesso d.l. n. 74/2012, così come modificato dall'art. 10, comma 15, del d.l. n. 83/2012 e successivamente dall'art. 6-sexies del d.l. 43/2013, prevedeva che - a supporto dei Commissari - potesse essere costituita apposita Struttura Commissariale composta da personale dipendente delle pubbliche amministrazioni in posizione di distacco o di comando, anche parziale, nel limite di 15 unità di personale, con oneri posti a carico delle risorse assegnate nell'ambito della ripartizione del Fondo per la Ricostruzione di cui all'art. 2 del citato d.l. n. 74/2012.

Dato atto del disposto delle Ordinanze del Commissario delegato per l'emergenza sismica in Lombardia del maggio 2012:

- 13 agosto 2012, n. 3, con la quale tra l'altro è stata costituita la Struttura Commissariale di cui all'art. 1, comma 5°, del d.l. 74/2012 a supporto del Commissario stesso, suddivisa in due articolazioni, delle quali una incaricata dello svolgimento di attività a carattere amministrativo-contabile e l'altra delle attività a contenuto tecnico;
- 20 giugno 2014, n. 51, con la quale il Commissario delegato ha disposto l'affidamento complessivo di tutte le attività per la predisposizione, l'attuazione ed il coordinamento delle attività operative di cui all'art. 1 del decreto legge 6 giugno 2012, n. 74, convertito con modificazioni nella legge 1° agosto 2012, n. 122, al dott. Roberto Cerretti, quale Soggetto Attuatore unico.

Preso atto altresì del disposto delle ordinanze del commissario delegato per l'emergenza sismica:

- 27 settembre 2012, n. 4, recante «*Disposizioni in merito al contributo per l'autonoma sistemazione*» con la quale, al

fine di assicurare l'attività di assistenza alla popolazione senza soluzione di continuità e per l'intera durata dell'emergenza - il cui termine era allora fissato nel 31 maggio 2013 - venivano disciplinati termini, criteri e modalità procedurali per la presentazione delle domande e per l'erogazione dei contributi per l'autonoma sistemazione dei nuclei familiari sfollati dalla propria abitazione in seguito agli eventi sismici del maggio 2012;

- 14 maggio 2013, n. 18, recante «*Ulteriori disposizioni in merito al contributo per l'autonoma sistemazione - Proroga termini*» con la quale è stato prorogato al 31 dicembre 2014 il termine di scadenza delle previsioni relative al contributo per l'autonoma sistemazione di cui all'ordinanza n. 4;
- 24 giugno 2013, n. 22, recante «*Approvazione - FASE 1 - del Piano degli Interventi finanziabili con il contributo del Fondo di Solidarietà dell'Unione Europea*» con la quale - fra l'altro - si è disposta la copertura del contributo per l'autonoma sistemazione con risorse afferenti al F.S.U.E., fino al dicembre 2013;
- 22 luglio 2013, n. 24, recante: «*Disposizioni disciplinanti i criteri, le procedure ed i termini per la richiesta a far data dal 1° ottobre 2013, del nuovo contributo per l'autonoma sistemazione dei nuclei familiari sgomberati dalle proprie abitazioni in conseguenza degli eventi sismici del 20 e 29 maggio 2012*»;
- 15 dicembre 2014, n. 76 «*Disposizioni disciplinanti i criteri, le procedure ed i termini per la richiesta a far data dal 1° gennaio 2015, del Contributo per l'autonoma sistemazione - Anno 2015*» dei nuclei familiari tutt'ora sfollati dalle proprie abitazioni in conseguenza degli eventi sismici del 20 e 29 maggio 2012»;
- 22 settembre 2015, n. 137 «*Disposizioni disciplinanti i criteri per la determinazione e l'erogazione del Contributo per l'Autonoma Sistemazione - Anno 2016*» a favore dei nuclei familiari sfollati dalle proprie abitazioni in conseguenza degli eventi sismici del 20 e 29 maggio 2012, a far data dal 1° gennaio 2016»;
- 18 novembre 2016, n. 267 «*Disposizioni disciplinanti i criteri per la determinazione e l'erogazione del Contributo per l'Autonoma Sistemazione - Anni 2017-2018*» a favore dei nuclei familiari sfollati dalle proprie abitazioni in conseguenza degli eventi sismici del 20 e 29 maggio 2012, a far data dal 1° gennaio 2017, nonché per l'esecuzione dei controlli ex-post relativi agli anni 2016-2018», con la quale venivano, tra gli altri, regolamentati i criteri per la determinazione e la prosecuzione nell'erogazione del contributo in argomento.

Tenuto conto che all'art. 8 dell'allegato 1 alla succitata ordinanza n. 267 sono stati previsti, accanto a quelli già svolti dai Comuni ed utili alla verifica del mantenimento del beneficio, ulteriori controlli, demandati alla Struttura Commissariale, da effettuarsi nel corso degli anni 2017, 2018 e 2019, su di un campione per singolo anno - pari ad almeno il 10% dei nuclei familiari che siano risultati beneficiari dei contributi per l'autonoma sistemazione in ogni singolo Comune - relativamente ai contributi erogati negli anni 2016, 2017 e 2018.

Dato atto che con decreto del Soggetto Attuatore 21 giugno 2017, n. 83:

- è stata stabilita la quota di beneficiari da sottoporre a controllo, pari al 10% - da arrotondarsi per eccesso - sul totale dei beneficiari, distinti per ciascun Comune, con riferimento al 1° bimestre 2016;
- è stata individuata la composizione della Commissione per l'esecuzione delle procedure di estrazione del campione per l'anno 2016, composta dal Soggetto Attuatore, da almeno un componente individuato tra i funzionari della Struttura Commissariale impiegati nella sede di Mantova e da un Sindaco di Comune terremotato in qualità di membro esterno, individuato, dai membri del Gruppo di Lavoro Tecnico Ristretto, nella persona della dr.ssa Simona Maretti, Sindaco del Comune di Moglia.

Richiamato il verbale di estrazione del campione da sottoporre a controllo del 22 giugno 2017, con il quale sono stati individuati, mediante estrazione a sorte, i beneficiari da sottoporre a controllo.

Rilevato che il campione esaminato risulta superiore alla percentuale minima del 10% prevista dalla succitata ordinanza n. 267.

Dato atto che i controlli sono stati puntualmente eseguiti nel periodo intercorrente tra il 17 luglio ed il 9 agosto 2017, redigendo

- in contraddittorio con il Comune interessato - una *check-list* di controllo per ogni singola verifica, poi sottoscritta dalle parti.

Preso atto che con propria nota protocollo n. C1.2017.0005736 del 30 agosto 2017 si è provveduto a trasmettere l'esito dei controlli effettuati al Commissario Delegato;

Ritenuto pertanto opportuno prendere formalmente atto delle risultanze delle attività di controllo eseguite sui beneficiari del *Contributo per l'Autonoma Sistemazione* relative all'anno 2016, così come meglio riportate nell'Allegato «A» al presente Decreto, parte integrante e sostanziale dello stesso.

Accertato che tutti gli obblighi previsti dal d.lgs. 14 marzo 2013, n. 33, recante «*Riordino della disciplina riguardante il diritto di accesso civico e gli obblighi di pubblicità, trasparenza, e diffusione di informazioni da parte delle pubbliche amministrazioni*», ove applicabili, sono stati assolti.

Assestata la regolarità amministrativa del presente atto.

Tutto ciò premesso e considerato,

DECRETA

per le motivazioni di cui in premessa e che qui si intendono interamente richiamate,

1. di prendere atto delle risultanze delle attività di controllo eseguite sui beneficiari del *Contributo per l'Autonoma Sistemazione* per l'anno 2016, così come meglio riportate nell'Allegato «A» al presente Decreto, parte integrante e sostanziale dello stesso;

2. di inviare copia del presente atto a tutti i Comuni interessati dal procedimento di controllo, nonché al Commissario Delegato;

3. di pubblicare il presente atto nel *Bollettino Ufficiale della Regione Lombardia* (BURL) e nel portale internet della Regione Lombardia, pagine dedicate alla ricostruzione post-eventi sismici del maggio 2012.

Il soggetto attuatore  
Roberto Cerretti



Serie Ordinaria n. 37 - Venerdì 15 settembre 2017

**Commissario Delegato per l'emergenza Sisma del 20 e 29 maggio 2012 (decreto legge 6 giugno 2012 n. 74 convertito in legge n. 122 del 1° agosto 2012) Decreto n. 224 del 30 novembre 2015 - Decreto n. 114 del 4 settembre 2017**

**Liquidazione al comune di San Giacomo delle Segnate delle spese sostenute per attività di supporto tecnico specialistico finalizzate al completamento delle istruttorie per l'assegnazione di contributi per il ripristino di edifici ed unità immobiliari ad uso abitativo danneggiati dagli eventi sismici del 20 e 29 maggio 2012 ai sensi dell'ordinanza 18 novembre 2016, n. 268**

#### IL SOGGETTO ATTUATORE

Viste le deliberazioni del Consiglio dei Ministri del 22 maggio 2012 e del 30 maggio 2012 con le quali è stato dichiarato lo stato di emergenza in conseguenza degli eventi sismici del 20 e del 29 maggio 2012 che hanno colpito il territorio delle province di Bologna, Modena, Ferrara e Mantova.

Dato atto che lo *Stato di Emergenza* è stato più volte prorogato nel tempo, da ultimo, alla data del 31 dicembre 2018, con legge 26 febbraio 2016, n. 21.

Visto il d.l. 6 giugno 2012, n. 74 «*Interventi urgenti in favore delle popolazioni colpite dagli eventi sismici che hanno interessato il territorio delle province di Bologna, Modena, Ferrara, Mantova, Reggio Emilia e Rovigo, il 20 e il 29 maggio 2012*», pubblicato nella G.U. n. 131 del 7 giugno 2012 e convertito, con modificazioni, dalla legge 1° agosto 2012, n. 122, pubblicata nella G.U. n. 180 del 3 agosto 2012 (in seguito d.l. 74/2012), con il quale:

- i Presidenti delle Regioni Emilia-Romagna, Lombardia e Veneto sono stati nominati Commissari delegati per la ricostruzione;
- è stato istituito il *Fondo per la Ricostruzione* delle aree colpite dagli eventi sismici del 20-29 maggio 2012, le cui risorse sono assegnate su apposite contabilità speciali intestate ai Commissari delegati;
- è stato stabilito che i Presidenti delle tre Regioni possano adottare «*idonee modalità di coordinamento e programmazione degli interventi per le attività di ricostruzione*» ed inoltre, in qualità di Commissari, possano costituire una apposita Struttura Commissariale e si possano avvalere e/o delegare funzioni attribuite dallo stesso d.l. ai Sindaci dei Comuni e ai Presidenti delle Province interessate dal sisma per l'attuazione dei necessari interventi (art. 1, comma 5 e 5-bis).

Visto l'art. 10, comma 15-ter, del d.l. n. 83/2012, così come convertito in legge, secondo cui, al fine di operare l'opportuno raccordo con le ulteriori Amministrazioni interessate, i Presidenti delle Regioni possono avvalersi, nel rispetto della normativa vigente e nei limiti delle risorse umane, strumentali e finanziarie disponibili a legislazione vigente e comunque senza nuovi o maggiori oneri per la finanza pubblica, di Soggetti Attuatori all'uopo nominati, cui affidare specifici settori di intervento sulla base di specifiche direttive ed indicazioni appositamente impartite.

Considerato che l'art. 1, comma 5, dello stesso d.l. n. 74/2012, così come modificato dall'art. 10, comma 15, del d.l. n. 83/2012 e successivamente dall'art. 6-sexies del d.l. 43/2013, prevedeva che - a supporto dei Commissari - potesse essere costituita apposita Struttura Commissariale composta da personale dipendente delle pubbliche amministrazioni in posizione di distacco o di comando, anche parziale, nel limite di 15 unità di personale, con oneri posti a carico delle risorse assegnate nell'ambito della ripartizione del Fondo per la Ricostruzione di cui all'art. 2 del citato d.l. n. 74/2012.

Dato atto del disposto delle ordinanze del commissario delegato per l'emergenza sismica in Lombardia del maggio 2012:

- 13 agosto 2012, n. 3, con la quale tra l'altro è stata costituita la Struttura Commissariale di cui all'art. 1, comma 5°, del d.l. 74/2012 a supporto del Commissario stesso, suddivisa in due articolazioni, delle quali una incaricata dello svolgimento di attività a carattere amministrativo-contabile e l'altra delle attività a contenuto tecnico;
- 20 giugno 2014, n. 51, con la quale il commissario delegato ha disposto l'affidamento complessivo di tutte le attività per la predisposizione, l'attuazione ed il coordinamento delle attività operative di cui all'art. 1 del decreto legge 6 giugno 2012, n. 74, convertito con modificazioni nella legge 1° agosto 2012, n. 122, al dott. Roberto Cerretti, quale Soggetto Attuatore unico.

Richiamata l'ordinanza commissariale 20 febbraio 2013, n. 16 e s.m.i., recante: «*Criteri e modalità di assegnazione di contributi per la riparazione e il ripristino con miglioramento sismico*

*la demolizione e la ricostruzione di edifici e unità immobiliari ad uso abitativo che hanno subito danni significativi, gravi e gravissimi dagli eventi sismici del 20 e 29 maggio 2012 e che sono stati dichiarati inagibili (Esito E0, E1, E2, E3)», con la quale sono stati disposti ed aggiornati nel tempo i criteri ed i termini per la presentazione delle istanze di contributo per il ripristino di edifici ed unità immobiliari ad uso abitativo gravemente danneggiati e resi inagibili dagli eventi sismici del 20 e 29 maggio 2012.*

Dato atto del fatto che, in continuità con quanto già realizzato in passato, con Ordinanza Commissariale 18 novembre 2016, n. 268, considerati il particolare momento di sovraccarico di attività presenti presso gli uffici tecnici comunali, la necessità di fornire ai potenziali beneficiari tempi certi circa la conclusione delle attività istruttorie che li riguardano, nonché la complessità tecnica dei progetti di ripristino presentati a valere sulla citata ordinanza n. 16:

- si riteneva di riconoscere ai Comuni, che lo richiedessero e che necessitassero di un supporto tecnico specialistico per l'analisi dei progetti di ricostruzione relativi ad edifici di civile abitazione e/o produttivi ai sensi della succitata ordinanza n. 16 e s.m.i., un contributo forfetario di € 350,00 (trecentocinquanta/00) a pratica, per l'incarico di eventuali consulenti esperti, esterni alla Amministrazione comunale, che collaborassero alle istruttorie di detto progetti;
- si disponeva che detto contributo fosse riconoscibile esclusivamente per quelle istanze le cui istruttorie fossero concluse con ordinanza sindacale di ammissibilità (o di non ammissibilità) nel periodo compreso tra il 1° ottobre 2016 e il 31 dicembre 2017, al fine di dare certezza ai potenziali beneficiari circa la conclusione delle attività istruttorie che li riguardano;
- si disponeva che, agli oneri derivanti da tali incarichi, si sarebbe provveduto mediante utilizzo di risorse nella disponibilità del Commissario ai sensi dell'art. 13 del decreto legge n. 78/2015.

Ricordato che il Comune di San Giacomo delle Segnate, con propria nota 21 dicembre 2016, protocollo n. 8759, aveva provveduto a richiedere l'accesso al contributo per n. 36 istanze ancora da istruire, così come espressamente previsto al punto 4. dell'Allegato 1 all'ordinanza n. 268.

Considerato che il medesimo Comune, con propria nota 22 giugno 2017, protocollo n. 3572, poi trasmessa via p.e.c. alla Struttura Commissariale in data 29 agosto 2017, ha provveduto a trasmettere apposita istanza di liquidazione della prima tranche di contributo (50%), corredata di tutta la documentazione prevista relativamente alle spese da questo sostenute, richiedendo il rimborso per le attività istruttorie eseguite pari a n. 18 istanze, per un ammontare complessivo massimo del contributo concedibile di € 6.300,00.

Preso atto delle risultanze delle attività istruttorie svolte dal personale della Struttura Commissariale su detta rendicontazione, dalle quali si evince un contributo massimo riconoscibile di € 6.299,97 (seimiladuecentonovantanove/97) relativo a n. 18 istruttorie compiute nei modi e nei termini prescritti dall'ordinanza commissariale n. 268, come da documenti giustificativi di spesa allegati alla rendicontazione trasmessa.

Validati e fatti propri gli esiti dell'istruttoria condotta dagli uffici della Struttura Commissariale sulla rendicontazione prodotta dal succitato Comune.

Accertata la regolarità della documentazione presentata, nonché la congruità, conformità ed effettività della spesa sostenuta.

Ritenuto pertanto di dover liquidare al Comune di San Giacomo delle Segnate la somma complessiva di € 6.299,97, quale quota parte del contributo (50%) a rimborso delle spese sostenute per l'esecuzione di n. 18 istruttorie tecniche eseguite correttamente a valere sull'ordinanza n. 16 e s.m.i., secondo le modalità previste dalla succitata ordinanza n. 268.

Dato atto che la spesa di cui trattasi trova copertura finanziaria sulle risorse assegnate al

Presidente della Regione Lombardia in qualità di Commissario delegato e depositate nel conto di contabilità speciale n. 5713, aperto presso la Banca d'Italia, Sezione di Milano ed intestato al Commissario stesso, che presenta la necessaria disponibilità di cassa e più precisamente a valere sulle risorse afferenti all'art. 13 del d.l. n. 78/2015, capitolo 706.

Accertata la regolarità della documentazione presentata, nonché la congruità, conformità ed effettività della spesa sostenuta.



Accertato che tutti gli obblighi previsti dal d.lgs. 14 marzo 2013, n. 33, recante «*Riordino della disciplina riguardante il diritto di accesso civico e gli obblighi di pubblicità, trasparenza, e diffusione di informazioni da parte delle pubbliche amministrazioni*», ove applicabili, sono stati assolti.

Assestata la regolarità amministrativa del presente atto.

Tutto ciò premesso e considerato,

DECRETA

per le motivazioni di cui in premessa e che qui si intendono interamente richiamate,

1. di liquidare, in forza di quanto disposto dall'Ordinanza Commissariale n.268, al Comune di San Giacomo delle Segnate (MN) la somma complessiva di € 6.299.97, quale prima franchigia (50%) del contributo concesso per l'esecuzione, mediante tecnici esterni, di istruttorie tecniche finalizzate alle assegnazioni di contributi per il ripristino di edifici ed unità immobiliari ad uso abitativo danneggiati dagli eventi sismici del 20 e 29 maggio 2012, relativamente a n. 18 istruttorie eseguite nei modi e nei termini previsti;

2. di imputare la suddetta somma sulle risorse assegnate al Presidente della Regione Lombardia in qualità di Commissario delegato e depositate nel conto di contabilità speciale n. 5713, aperto presso la Banca d'Italia, Sezione di Milano ed intestato al Commissario stesso, che presenta la necessaria disponibilità di cassa e più precisamente a valere sulle risorse afferenti all'art. 13 del d.l. n. 78/2015, capitolo 706;

3. di trasmettere il presente atto al Comune interessato, nonché di pubblicare lo stesso nel Bollettino Ufficiale della Regione Lombardia (BURL) e nel portale internet della Regione Lombardia, pagine dedicate alla ricostruzione post-eventi sismici del maggio 2012.

Il soggetto attuatore  
Roberto Cerretti